(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年2 月1 日 (01.02.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/07919 A1

(51) 国際特許分類⁷: G01N 33/68, C12N 15/09, C12Q 1/68, G01N 15/00, 21/78, 33/566

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/04930

(22) 国際出願日:

2000年7月24日(24.07.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/209860 1999年7月23日(23.07.1999) JP 特願2000/163475 2000年5月31日(31.05.2000) JP 特願2000/163476 2000年5月31日(31.05.2000) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): オリンパス光学工業株式会社 (OLYMPUS OPTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒151-0072 東京都渋谷区幡ヶ谷2丁目43番2号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 坂本宙子 (SAKAMOTO, Hiroko) [JP/JP]; 〒141-0022 東京都品 川区東五反田5-8-8-504 Tokyo (JP). 加藤則子 (KATO, Noriko) [JP/JP]; 〒192-0046 東京都八王子市明神町 4-23-11 Tokyo (JP).

(74) 代理人: 鈴江武彦, 外(SUZUYE, Takehiko et al.); 〒 100-0013 東京都千代田区霞が関3丁目7番2号 鈴榮内 外國特許法律事務所内 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (国内): JP, US.

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (DE, FI, FR, GB, NL, SE).

添付公開書類:

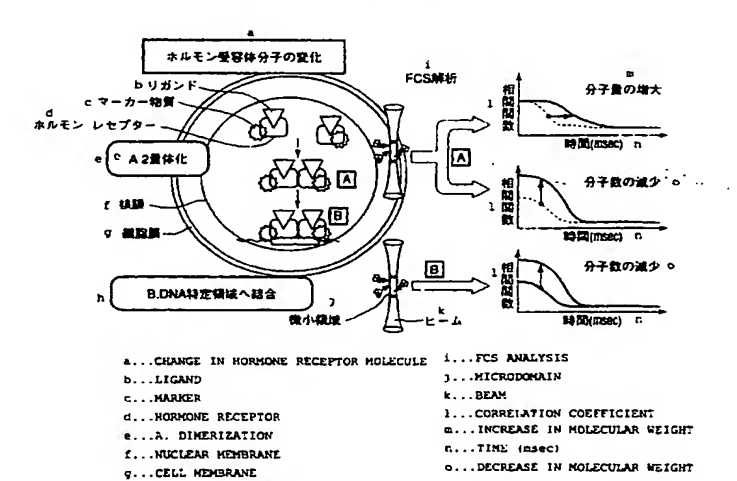
— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: METHOD FOR EXAMINING SUBSTANCE INTERACTING WITH HORMONE RECEPTOR

h...B. BINDING TO SPECIFIC DNA DONAIN

(54) 発明の名称: ホルモンレセプターと相互作用する物質の検査方法



(57) Abstract: A method for examining a substance interacting with a hormone receptor characterized by involving: (a) the step of maintaining a hormone receptor protein labeled with a marker capable of generating a light signal and a test substance under definite conditions such that the receptor protein can bind to the inherent ligand and, after binding to the inherent ligand, undergo a change in the state thereof so as to alter the detection properties of the light signal generated by the marker substance; (b) the step of detecting the light signal generated by the marker substance under the definite conditions as described above; and (c) the step of comparing the detection properties of the light signal detected in the above step (b) with the detection properties of the light signal detected from the marker in the absence of the test substance, and thus judging whether or not the test substance is a substance interacting with the above hormone receptor protein.

VO 01/07919 AJ

(57) 要約:

ホルモンレセプターと相互作用する物質の検査方法であった。
(a) 光信号を発生し得るマーカー物質で標識された蛋白 アントを発生し得るマーカー物質では がない 日の世界の リガンドと結合することを特性を変化 でき、 日の本来のリガンドときにその状態 出って、 できない できない したときにその状態 出 特性を変化 させるようで 前記 マーカ の 食出される光信号の検出する工程と、 前記 マーカ 質から放出される光信号を検出する工程と、 前記 マーカ 質から 検出される光信号の検出は 世と、 前記 マーカ 質から 検出された 光信号の 検出 特性と が 前記 マーカ 質が の 検出 特性とを 比較し、 その検出 特性の変化に 基づい で 検 出 特性とを 比較し、 その検 出 特性の変化に 基づいて 前記 を 検 物質が が 否かを 判定する 工程とを 具備することを 特徴とする 検査方法。

1

明 細 書

ホルモンレセプターと相互作用する物質の検査方法 技術分野

この発明は、ホルモンレセプター蛋白質と相互作用する物質(例えば、内分泌攪乱化学物質、いわゆる環境ホルモン)を検査する方法に関するものである。

背景技術

近年、環境中の化学物質による生物の内分泌系への影響に 関する研究が活発化してきており、特に、内分泌攪乱化学物 質に関する研究は重要な研究課題の一つである。内分泌攪乱 化学物質、いわゆる環境ホルモンとは、内分泌系の機能に変 化を与え、それにより個体やその子孫あるいは集団(亜集 団)に有害な影響を引き起こす外因性の化学物質、あるいは 混合物として定義される。そのおもな作用機序は、生体内に 存在するホルモンレセプターに結合することにより、生体内 本来のホルモンが結合するのを妨げたり、あるいは、不適切 な偽のホルモンシグナルを発することにより、生体に悪影響 を与えると考えられている。近年、内分泌攪乱化学物質は、 従来の動物を用いた毒性試験では検出できないほどの低濃度 で内分泌系を攪乱することがわかりつつある。しかしながら、 その影響は単独の長時間暴露によるか、もしくは広範囲にわ たる複合汚染によるかなど、いまだにそのメカニズムは解明 されていない。

今までこの作用機構が解明されていなかった背景には、内 分泌攪乱化学物質が、従来の動物個体による毒性試験(致死 毒性、慢性臓器障害のみ検出可能な試験)では単独投与による傷害性、致死毒性を指標としており、内分泌系等に低濃度で作用する物質は検出できなかったことにある。そこで、OECDを始めとして国際的に、試験系スクリーニング法に関してガイドライン化を検討しているが、いまだ確定した方法に至っていない。

現在までに内分泌攪乱作用を有するとされている化学物質の多くが、女性ホルモンであるエストロゲン様の作用をもつことから、内分泌攪乱化学物質検出法においては、化学物質のエストロゲン様作用の有無を検出する目的のものが数多く開発されてきた。それらの化学物質はエストロゲンレセプターと結合することにより内分泌攪乱作用を及ぼすと考えられている。

そのようなエストロゲン様作用をもつ内分泌攪乱化学物質 検出法の代表的なものとして、以下の方法が挙げられる。

① レセプター結合性試験

調べたい化学物質(以下、被検物質という)とラジオアイソトープ標識したβーエストラジオール(エストロゲンの一種)を、精製したエストロゲンレセプターに同時投与し、レセプター結合能の差を検出して内分泌攪乱性を検出する方法である。

この方法は、細胞を必要とせず、被検物質の内分泌攪乱性 検出までにかかる時間が 24 時間以内であるという利点を有 し、感度の点でも優れているが、放射性同位元素を用いると いう難点がある。また、この方法では被検物質のレセプター 結合能の有無のみを評価するため、同物質が生体内での生理作用を真に誘発するかを評価することはできず、何何またというを理作用がアゴニスト性またがある。放射性同位できないという難点がある。放射性同位できないというがある。放射性同位できないというがある。放射性同位できないが近年、近年、いる検光では、近年、いる大きには、ができないである。では、ないでである。ででである。できるアッセイ方法が望まれている。

② レポーター遺伝子アッセイ

エストロゲン応答配列(Estrogen Responsive Element)をもつレポーター遺伝子を導入した培養細胞に被検物質を投与し、該被検物質のおよぼす内分泌攪乱作用を、内分泌攪乱作用の最終産物であるレポーター遺伝子産物により検出定量する方法である。

この方法は、被検物質の内分泌攪乱性検出までにかかる時間が、上記①のレセプター結合性試験より長く、数日程度を必要とする。細胞としては、酵母やヒトの培養細胞が使用され、レポーター遺伝子としてはβーガラクトシダーゼ等が一般的に利用されている。さらに、この手法では、レポーター

遺伝子産物を検出定量するための特別な試薬(レポーター遺伝子がβーガラクトシダーゼの場合は、その発光基質)がある。加えて、この手法は内分泌攪乱作用の産物である。ルポーター遺伝子産物の有無を検出指標としてゴニスト性のの生理作用、即ちてはアンタゴニスト性のである。また、アンタゴニスト性の評価は困難である。またのでは、アンタゴニスト性の評価はよる。ため簡便であるが思たりであるは、細菌による。ためであるが、感度が著しため、検物質の細胞への透過性が低く点を有する。が著しく低下する可能性が高いという重大な欠点を有する。

③ 增殖增進試験

エストロゲンレセプター発現培養細胞に被検物質を投与し、細胞増殖増進の有無を検出する方法である。

この方法は、被検物質の内分泌攪乱性検出までにかかる時間が、上記②のレポーター遺伝子アッセイより長く、1週間程度を必要とする。この手法では、MCF-7、ISHIKAWA等のエストロゲンレセプター発現培養細胞に被検物質を投与し、細胞の増殖を観察すると共に、その結果を、同様にβエストロがとかが対照群と比較する。そして、被検物質の内分泌攪乱性の有無を検出する方法である。この手法とは異なり、特別な試薬等を必要とよりによび②の手法とは異なり、特別な試薬等を必要とよい点で簡素な手法であるといえる。しかし②のレポーター遺伝子アッセイと比較してはるかに多量の細胞をレポーター造ため、細胞の準備等の手間がかかる。また②のレポーター

伝子アッセイと同様に、この手法は、化学物質の生体内での生理作用(アゴニスト性またはアンタゴニスト性)のうち、アンタゴニスト性の評価は困難である。更に増殖活性のある物質(例えば、増殖因子、発癌プロモータ等)でも陽性となる偽陽性がでやすいという問題がある。

④ 動物個体試験

上記①~③のような試験系では薬物動態(摂取、分布、代謝、排泄)が再現できない欠点がある。生体内環境をより適切に再現可能である動物個体試験には、子宮増殖アッセイ、Hershberger アッセイというげっ歯類による試験や両生類による方法があるが、いずれも数週間と時間がかかり、飼育等の設備やコストがかかる欠点、動物愛護に反する等の問題がある。さらに、化合物が相互作用する機能分子の動物種間差があり、得られた結果のヒトへの外挿性(実験で得られた値を人体へ適用しうる値に変換すること)が困難な場合がある。よって、上述の①~④の試験系における種々の問題点を解消した、高感度、特異的な内分泌攪乱化学物質の検出方法が

内分泌攪乱化学物質の検出方法に求められる要件としては、 微量な分子を検出可能であること、人体に近いメカニズムを 模倣していること、および設備、コスト、試験期間等の観点 から簡便であることを同時に満足させることが挙げられる。

望まれるが、いまだ充分なものがない状況にある。

さてここで、エストロゲンレセプターとは、核内ホルモンレセプタースーパーファミリーに属する蛋白質であり、エストロゲンホルモン等のリガンドと結合することにより標的遺

伝子の発現を制御するリガンド誘導性転写制御因子である。

エストロゲンレセプターは、595 アミノ酸からなるエストロゲンレセプター α (ER α) しか知られていなかったが、1996 年に、同じくエストロゲンをリガンドとし、ER α と高い相同性をもつ 530 アミノ酸からなるサブタイプが存在することがわかり、エストロゲンレセプター β (ER β) と名付けられ、その遺伝子が単離された。

両者ともよく似た構造をもち、それらは機能的に4つのドメインに分けられる。すなわち、転写活性化能をもつN末端側のA/B (Activation Function-1: AF-1) およびC末端側のE/F (Activation Function-2: AF-2) の2つの領域、2つの Zn フィンガーモチーフをもちDNA結合能をもつC領域 (DNA binding domain: DBD) 、並びにエストロゲンレセプター自身が核内へ移行するためのシグナル (NLS) が存在するD領域からなる。また、ホルモンレセプターの要であるリガンド結合領域は、E/F領域に存在する。

エストロゲンレセプターα(以下ERα)とエストロゲンレセプターβ(以下ERβ)は、DNA結合領域においては、たった3アミノ酸しか違わないという高い相同性をもつが、リガンド結合領域では59%の相同性を示すのみであることからそれぞれが独自の異なるリガンドを認識しうることが示唆されている。

さらに、ERαとERβでは発現している組織も異なり、 また同一組織で発現していてもその発現時期等が異なる場合 もあるという知見も得られている。このことから、ERαと ERβの果たす生物学的機能も異なると考えられている。

さらに興味深いことに、最近の知見(J-A Gustafsson. Estrogen receptor β — a new dimension in estrogen mechanism of action. J. Endocrinology 163. 379-383 (1999))では、ER β は内分泌攪乱化学物質が作用を及ぼす標的器官である精巣あるいは卵巣等で高発現しており、特に精巣においてはER β は精原細胞、精母細胞で高発現していることが判った。このことからER β は、精子形成に重要な役割を果たしていることが示唆され、内分泌攪乱化学物質による精子数の減少、精子機能不全等は、ER α よりもむしろER β を介した現象であるのではないかと予想されている。

以上より、内分泌攪乱化学物質は、ERαのみならず、むしろERβを介して重大な作用をするものも多くあると考えられ、それらERβをターゲットとする物質を効率よく検出することが可能な系が望まれている。

一方、先に述べた内分泌攪乱化学物質検出系で一般的に用いられている培養細胞株は MCF-7 であるが、同細胞は E R α を高発現している細胞であり、ゆえに E R β を特異的にターゲットとする物質は検出できないのが現状である。

さらに創薬の分野においてエストロゲンレセプターをターゲットとする化合物をスクリーニングする際、本発明のようにER α をターゲットとするものとER β をターゲットとするものを区別して検出すれば、より組織特異的に働く化合物をスクリーニングすることが可能となり、より副作用の少ないホルモン治療薬の開発等につながるため、ER β をターゲ

ットとする物質を効率よく検出することは大変有用なことである。

従って、本発明は、上記課題を解決し、ホルモンレセプター蛋白質と相互作用する物質を検査する上で、微量な分子の動きを検出可能であり、かつ生体に近い評価システムであって、しかも簡便な評価システムの構築を目指す。

発明の開示

図面の簡単な説明

図1は融合遺伝子発現プラスミドを示す模式図。

図2はGERb3-9-1プラスミドによる形質転換培養細胞系を示す顕微鏡写真。

図3はエストロゲン様内分泌攪乱物質の検出ストラテジーを表す図。

図4A及びBは蛍光蛋白質の励起波長および蛍光波長の特性を示す図。

図 5 は F C S に よ る 検 出 に 適 し た 細 胞 を 選 択 す る 手 段 の 概要を示す図。

図6は蛍光量の違いによるFCS計測結果を示す図。

図7は適正な蛍光強度を有する細胞を測定した際の自己相関関数を示す図。

図8はFCS検出による細胞内の模式図。

図9は融合遺伝子の塩基配列の一部を示す図。・

図10はフローサイトメトリー解析結果を示す図。

図11はGFP遺伝子導入細胞の各クローンにおける平均蛍光強度を示すグラフ。

図12はYFP遺伝子導入細胞の各クローンにおける平均蛍光強度を示すグラフ。

図13はCFP遺伝子導入細胞の各クローンにおける平均蛍光強度を示すグラフ。

図 1 4 は 17 β エストラジオール添加 0 分後および 45 分後の F C S 計測結果を示す図。

発明を実施するための最良の形態

本発明では、生細胞で計測するためにリガンドでも被検物質でもなく、レセプターに対してマーカー物質を標識する。

本発明において、ホルモンレセプターは、それ自身の本来 のリガンドと結合したときに、前記マーカー物質から発生す WO 01/07919 PCT/JP00/04930

る光信号の検出特性を変化させるような状態変化を生じさせ るものであれば特に限定されない。従って、細胞膜に存在す るレセプター、細胞質内に存在するレセプター、または核内 に存在するレセプターの何れであってもよい。しかし、細胞 質内に存在するレセプターが好ましく、核内に存在するレセ プターがより好ましい。好ましいホルモンレセプターの例と しては、核内ホルモンレセプタースーパーファミリーに属す る蛋白質、例えばエストロゲンレセプター、プロゲステロン レセプター、甲状腺ホルモンレセプター、グルココルチコイ ドレセプター等が含まれる。特に好ましいレセプター蛋白質 は、従来から内分泌攪乱化学物質の検出に用いられているエ ストロゲンレセプター蛋白質である。なかでも、従来技術に 記載のように、ヒトエストロゲンレセプターβ(以下、hE Rβともいう)に対して内分泌攪乱作用を起こす物質の検出 が期待されていることから、hERBの遺伝子が最も好まし V)

本発明において、ホルモンレセプター蛋白質を標識するためのマーカー物質は、検出可能な光信号を発生する物質であれば特に限定されず、化学発光する物質、蛍光を発生する物質の何れを用いてもよい。しかし、細胞を生かしたまま細胞内のホルモンレセプター蛋白質の状態変化を観察することを考慮して勘案すると、マーカー物質としては、それ自体が発胞に対して毒性がなく、しかも基質を加えることなく光を発する物質、特に蛍光蛋白質が好ましく、これにはGFP(Green Fluorescent Protein)、CFP(Cyan Fluorescent

WO 01/07919 PCT/JP00/04930

Protein)、YFP(Yellow Fluorescent Protein)、およびRFP(Red Fluorescent Protein)等が含まれる。これら蛍光蛋白質は、後述するとおり周知の遺伝子組換え技術を用いることにより、ホルモンレセプター蛋白質との融合蛋白質として発現させることができる。

本発明において、ホルモンレセプター蛋白質の状態変化には、例えばホルモンレセプター蛋白質/被検物質の複合体の2量体化等による見かけの分子量の変化が含まれる。この状態変化は、単一段階の変化だけでなく、多段階での状態変化をも含むものであり、これら状態変化の夫々が、ホルモンの生理作用を発現させるためのシグナル伝達経路を構成するものである。

マーカー物質から放出される光信号の検出特性の変化とは、 検出される光信号の波長の変化、もしくは検出される光信号 の細胞内分布(局在)の変化、または相関蛍光分光法 (Fluorescence Correlation Spectroscopy;以下FCSと略 す)において検出される蛍光強度の変化等が含まれるが、こ れに限定されるものではない。何れにしても、この光信号の 検出特性の変化は、ホルモンレセプターが本来のリガンドと 結合したときの状態変化に起因するものでなければならない。

なお、FCSとは、蛍光で標識した標的分子の媒質中におけるゆらぎ運動を測定し、自己相関関数 (Autocorrelation function)を用いることにより、個々の標的分子の微小運動を正確に測定する技術である(参照文献: D. Magde and E. Elson、 "Fluorescence correlation spectroscopy. II.

An experimental realization", Biopolymers 13(1) 29-61)。本発明におけるFCSの適用を原理的に説明すれば、次の通りである。FCSでは、試料中の微小視野領域から発生する蛍光信号を顕微鏡で検出定量する。この時、蛍光標識した標的分子は媒質中で運動しているから、標的分子がこの微小視野領域内に入ってくる頻度および前記領域内にとどて、例えば2量体化によって見かけの分子量が増大すれば、標的分子の運動は遅くなり、見かけの分子数も減少するため、かけの分子類は変化する。その蛍光強度の変化によって、標的分子の見かけの分子量変化を追跡することが可能になる。

微小な領域で分子ゆらぎを捕えるFCS解析は、高感度、特異的に分子間相互作用を検出する上で有効である。具体的に、FCSは、溶液中の蛍光分子のブラウン運動をレーザー共焦点顕微鏡により微小領域で捉えることによって、蛍光強度のゆらぎから拡散時間を解析し、物理量(分子の数、大きさ)を測定する方法である。

FCSにより細胞内の生体分子の挙動を計測するには、細胞の機能が損なわれないまま、目的の生体分子が蛍光を発するようなマーカー物質で標識されていることが必要であるが、従来そのような蛍光を発するマーカー物質(FITC、ローダミン、Cy3(アマシャム ファルマシア社)、Cy5(アマシャム ファルマシア社)、Cy5(アマシャム ファルマシア社)、PI(プロピジウム・イオダイド))は細胞に対して毒性を示すものが多く、したがって細胞内の生体分子

WO 01/07919 PCT/JP00/04930

13

をFCSにて計測することは困難であった。

FCSの生物学的応用例に関しては、Cell Mol. Biol. 44(5), 857-879 (1998); Biochemistry, 37, 12971-12978 (1998)に報告されているが、FCSを、細胞内レセプター解析のために蛍光標識したレセプターに適応し、ホルモンレセプターと相互作用する物質(例えば内分泌攪乱化学物質)のスクリーニングに特化させた発明はこれまでにない。

本発明において、所定の条件とは、上記ホルモンレセプターが本来のリガンドと結合し、上記のような状態変化を生じ得る条件を意味し、培養細胞内あるいは試験管内の溶液中の何れであってもよい。培養細胞内の系を採用する場合は、MCF-7、HeLa 等のヒト培養細胞のほか、チャイニーズハムスター由来のCHO細胞等のヒト以外の哺乳動物細胞でもよい。

本発明において、被検物質とは、前記ホルモンレセプターに対する本来のリガンド以外の化学物質を意味する。従って、内分泌攪乱性が疑われている如何なる化学物質をも使用することができる。

本発明において、上記被検物質を添加した後、前記所定の 条件を維持することにより、もし前記被検物質が前記ホルモ ンレセプターに対する内分泌攪乱因子であれば、被検物質は 前記ホルモンレセプターに結合する。その結果、本来のリガ ンドの場合と同様の一連の生化学反応を生じ、当該レセプタ ーの状態変化および前記マーカー物質が発生する光信号が変 化する。従って、この光信号の変化を検出することが分かる。も 前記被検物質が内分泌攪乱化学物質であることが分かる。も WO 01/07919 PCT/JP00/04930

14

し、被検物質の添加の前後で検出される光信号に変化がなければ、該被検物質は当該ホルモンレセプターとは相互作用せず、従って前記ホルモンレセプターに関する内分泌攪乱化学物質でないことが分かる。

本発明の好ましい態様において、まず、生体に近いメカニズムを模倣するため、蛍光標識されたホルモンレセプターを細胞内で発現させる。この点において、リガンドの方を標識していた従来例とは大きく相違する。

即ち、①生体内に存在するホルモンレセプター蛋白質をコ ードする遺伝子と光信号を発生し得るマーカー物質をコード する遺伝子との融合遺伝子を作製するとともに、該融合遺伝 子を含む発現ベクター(以下、発現プラスミドともいう)を 構築する。次いで、②前記融合遺伝子を含む発現ベクターを 培養細胞に導入し、細胞内で、ホルモンレセプター/光信号 を発生し得るマーカー物質の融合蛋白質を発現させる。次い で、③前記ホルモンレセプター/マーカー物質の融合蛋白質 を発現する細胞に被検物質を投与し、その後に誘発される前 記融合蛋白質を介した細胞内シグナル伝達を、FCSあるい は蛍光顕微鏡を用いて細胞の内側領域に合焦点を位置させて 所定時間光信号を測定する工程によって検出することにより、 被検物質とレセプター分子の相互作用を検出し、被検物質の 内分泌攪乱性を評価する。ここで細胞の内側領域とは、細胞 内の全領域であっても細胞内の一部の領域であってもよく、 細胞内の一部の領域である場合、細胞内の任意の領域であり 得る。FCSによる測定の場合、細胞内の一部の特定領域を

測定することとなる。

以下、上記①~③の順に詳細に説明する。

① 融合遺伝子の作製および発現プラスミドの構築

本発明において使用される、ホルモンレセプター蛋白質をコードする遺伝子は、上述したとおり、ホルモンレセプター蛋白質が本来のリガンドと結合したときに発生する光信号が、リガンド結合前の光信号と比較して、検出可能な変化により捉えられるものであればよい。また、上述のように、ヒトエストロゲンレセプターβ(以下、hERβともいう)に対して内分泌攪乱作用を起こす物質の検出が期待されていることから、hERβの遺伝子が最も好ましい。しかし本発明において、ホルモンレセプター蛋白質をコードする遺伝子は、hERβの遺伝子に限定されるものではない。

本発明においてホルモンレセプター蛋白質をコードする遺伝子は、該蛋白質のアミノ酸配列をコードするコード領域、即ち開始コドンから終止コドンまでの遺伝子配列を少なくとも含んでいればよく、ホルモンレセプター蛋白質の発現に支障をきたさない限り、開始コドンの上流配列および終止コドンの下流配列を任意の長さで含むことができる。

例えばヒトエストロゲンレセプターβ遺伝子(配列番号1にcDNAの配列を記載)の場合、コード領域である 99~1688 位の塩基配列を少なくとも含んでいればよい。本発明において実際に作製された融合遺伝子は、後述の実施例に記載のように、hERβ遺伝子の 53~1735 位の配列を含むものである。しかし、融合遺伝子内におけるhERβ遺伝子の

WO 01/07919 PCT/JP00/04930

16

配列の長さは、hERβ遺伝子のクローニング条件、および融合遺伝子の作製条件に応じて変化するものであるから、hERβ遺伝子の配列の長さは、下記の実施例で作製されたものに限定されるべきではない。

本発明において、上述のホルモンレセプター遺伝子と融合されるマーカー物質をコードする遺伝子は、検出可能な光信号を発生する物質の遺伝子であれば特に限定されず、化学発光する物質、蛍光を発生する物質の何れをコードする遺伝子を用いてもよい。また、マーカー物質をコードする遺伝子は、マーカー物質を発現させることが可能であれば、該遺伝子のコード領域を含む任意の長さでよい。

マーカー物質の遺伝子としては、蛍光蛋白質の遺伝子が好ましく、これにはGFP(Green Fluorescent Protein)、CFP(Cyan Fluorescent Protein)、およびYFP(Yellow Fluorescent Protein)の遺伝子等が含まれる。これら蛍光蛋白質の遺伝子は、融合遺伝子の作製および融合遺伝子の発現の観点から、発現ベクターに組み込まれた市販のものを利用することが望ましい。

上述のホルモンレセプターをコードする遺伝子とマーカー物質をコードする遺伝子との融合は、まず所望のホルモンレセプター遺伝子をクローニングし、発現ベクターに予め組み込まれたマーカー物質遺伝子と前記レセプター遺伝子とをライゲーションさせることにより行うことができる。

ライゲーションさせるために、マーカー物質遺伝子とレセ プター遺伝子との間のつなぎ部分は、任意のマルチクローニ

ングサイト配列を含む。この配列は、制限酵素による切断、 およびリガーゼによるライゲーションを可能にする配列であ って、且つ融合蛋白質の発現に支障をきたさない程度の長さ であれば特に限定されない。

マーカー物質遺伝子を予め組み込んだ発現ベクターは、市 販のものを用いると簡便であり、このような発現ベクターの 例として図1に示すpEGFP-C1が挙げられる。このべ クターは、マーカー物質遺伝子として緑色蛍光蛋白質の遺伝 子(図中、EGFP)を含み、該EGFP遺伝子の下流にマ ルチクローニングサイト(図中、MCS)を有する。該MC Sに任意の遺伝子を挿入することでEGFP遺伝子との融合 遺伝子を作製することができる。さらに融合遺伝子は、その 上流にあるプロモーター(図中、PCMV IE)の制御により、 哺乳類培養細胞内で強力に発現され得る。またこのベクター は、薬剤耐性マーカー遺伝子(図中、Kanr/Neor)を含み、 該遺伝子は、当該ベクターを組み込んだ細胞の選択のために 利用できる。尚、発現ベクターに予め組み込まれたマーカー 物質遺伝子と前記レセプター遺伝子とをライゲーションさせ るには、発現ベクターの保持するマルチクローニングサイト が継ぎ目の役割を果たす。

このように、マーカー物質遺伝子を含む所望の発現ベクターを利用することにより、融合遺伝子の作製および発現プラスミドの構築を行うことができる。

② 発現プラスミドによる細胞の形質転換、および融合蛋白質の発現

WO 01/07919 PCT/JP00/04930

上述のとおり構築された融合遺伝子を含む発現プラスミドを用いて、細胞の形質転換を行う。形質転換される細胞は、ヒトにおける内分泌攪乱作用を評価することを目的とするため、ヒト培養細胞を使用することが好ましく、一例としてヒト乳がん組織由来培養細胞株が挙げられる。形質転換は、公知の方法、例えばリポフェクション法、リン酸カルシウム法、電気穿孔法等により行うことができるが、後述の実施例に記載のリポフェクション法が、プラスミドDNAの導入効率の観点から好ましく使用される。

上述のとおり形質転換を行った細胞の中から、薬剤耐性の 形質転換細胞を選択することにより、安定した形質転換細胞 系を樹立することができる。即ち本発明において好ましくは、 上述のとおり、発現プラスミドとして薬剤耐性マーカー遺伝 子を含むものを使用することにより、形質転換細胞の選択を 行う。

このように形質転換された細胞は、発現プラスミド中のプロモーターの制御下で融合遺伝子を発現する。発現される融合蛋白質は、光信号を発生し得、かつホルモンレセプターの機能も保持し得る融合蛋白質であり、このような蛋白質である限りそのアミノ酸配列において、一もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されていてもよい。

③ ホルモンレセプターに対する内分泌攪乱性の検出

上述のホルモンレセプター/マーカー物質の融合蛋白質を 発現している細胞もしくは精製された融合蛋白質に、被検物 質を投与し、その後に誘発されるホルモンレセプター蛋白質 の状態変化をFCSあるいは光学顕微鏡で検出することにより、被検物質の内分泌攪乱性を評価することができる。

以下、本発明の好ましい態様である、エストロゲンレセプター/マーカー物質の融合蛋白質を発現している細胞もしくは精製された融合蛋白質に、被検物質を投与し、被検物質の内分泌攪乱性を評価する場合を説明する。

まず、エストロゲンレセプター、およびその働く機構について説明する。

エストロゲンレセプターは、上述のとおり、核内ホルモンレセプタースーパーファミリーに属する蛋白質であり、エストロゲン等のリガンドと結合することにより標的遺伝子の発現を制御するリガンド誘導性転写制御因子である。

エストロゲンレセプター蛋白質は、細胞質で生成された後 すみやかに核内に移行し、通常は核内に局在する。本発明に おいても図2に示すとおり、エストロゲンレセプター蛋白質 の核内への局在は証明されている。

細胞膜を通過し細胞内に流入したリガンド(例えばエストロゲン)がエストロゲンレセプターに結合すると、レセプターは2量体を形成する。この2量体は、核内DNAの特定の塩基配列(エストロゲン応答配列:ERE)を認識して結合し、レセプター/DNA複合体を形成する。このレセプター/DNA複合体は、核内に存在するコアクチベーターにより活性化され、ERE下流に存在する遺伝子の転写が促進される。

上述のエストロゲンレセプターの働くしくみをふまえ、エ

WO 01/07919 PCT/JP00/04930

20

ストロゲン様内分泌攪乱物質は、図3に示す3つの各段階、即ち

- (1) エストロゲン様内分泌攪乱物質が、エストロゲンレセプター(以下ERとする)に結合することによりERが2 量体化する段階 I、
- (2) 2量体化したERが、染色体DNA上のエストロゲン応答配列(以下EREともいう)に結合する段階 II、
- (3) ER/ERE複合体が活性化され、ERE下流の遺伝子が発現する段階 III

において検出可能であると考え、以下のような内分泌攪乱物質の検出方法を考案した。

ホルモンレセプター分子の細胞内シグナル伝達をFCSにより検出した模式図を、図8に示す。図8は、(A)2量体化による分子量の増大および分子数の減少、並びに(B)DNA特定領域への結合による分子数の減少が、FCSにより自己相関関数の変化として検出されることを示している。

(1) ERが2量体化する段階Iでの検出

〈FCSで検出する場合〉

上述の融合蛋白質の合成法に従い、ER遺伝子と緑色蛍光蛋白質(GFP)遺伝子の融合遺伝子を作製して細胞に導入することにより、細胞内でER/GFP融合蛋白質を発現させる。ERがリガンド(エストロゲン様内分泌攪乱物質)と結合し2量体になるのを、ER/GFP融合蛋白蛍光分子の分子量の変化および分子数の変化としてFCSでとらえることができる(図8のA(2量体化)を参照)。

なお、上記FCSでの検出は、細胞内で発現させたER/GFP融合蛋白質を細胞より抽出、精製したものを用いてもよい。

(蛍光波長の変化として(蛍光顕微鏡等で)検出する場合)

ERは、現在までにα、β2種類のサブタイプ(ERα、 ERβ)が知られており、αα、αβ、ββの2量体を形成する。

そこで、ER α 、ER β 遺伝子について、それぞれ蛍光蛋白質CFP(Cyan Fluorescent Protein、極大励起波長 433、453 n m / 極大蛍光放射波長 475、501 n m)、およびYFP(Yellow Fluorescent Protein、極大励起波長 513 n m / 極大蛍光放射波長 527 n m)遺伝子と融合遺伝子を作製し、ER α /CFP、ER β /YEP融合蛋白質を合成する。蛍光蛋白質CFPおよびYFPの励起波長および蛍光波長の特性を図4に示す。

ERα/CFP融合蛋白質は、453 n mの光を照射することにより 501 n mの蛍光を放射するが、ERβ/YEP蛋白質は、453 n m付近の照射では励起されず蛍光を放射しない。したがって、リガンドがない状態では、それぞれの融合蛋白質は単体として存在するため、453 n m付近の照射では、ERα/CFPのみが励起され青色の蛍光を発する。

一方、リガンド存在下でERα/СFP、ERβ/YEP の2量体が形成されると、同様に 453 n m の光を照射した場 合、まずERα/СFP融合蛋白質から 501 n m の蛍光が放

射され、ついでこの蛍光は、2量体形成のため非常に近い位置に存在するERβ/YEP融合蛋白質を励起し、ERβ/YEPから 527 n m付近の黄色の蛍光が放射されるようになる。よって、453 n m付近の照射により、527 n m付近の蛍光が得られるかどうかで、ERα、ERβの2量体化の有無をモニターすることができ、ERα、ERβの2量体化を放射蛍光波長の変化として検出できる。

なお、CFPとYFPを用いて、それぞれ別々のER α を、あるいは別々のER β を標識することで、 α α の2量体あるいは β β の2量体を検出するようにしてもよい。

(2)エストロゲン応答配列(ERE)に結合する段階 IIでの検出

〈細胞内の系の場合〉

ER遺伝子とGFP遺伝子の融合遺伝子を作製して細胞に移入することにより、細胞内でER/GFP融合蛋白質を発現させる。

ERがリガンド(エストロゲン様内分泌攪乱物質)と結合し2量体になり、さらに核内の染色体DNAのERE配列に結合するのを、核内のER/GFP融合蛋白蛍光分子の分子数の変化、即ち核内に浮遊するER/GFP融合蛋白蛍光分子数の減少としてFCSでとらえることができる(図8のB(DNA特定領域へ結合)を参照)。

また、蛍光分子が発する光信号の細胞内分布の変化により 検出できる。即ち、核内のER/GFP融合蛋白蛍光分子が、 染色体DNAのERE配列に結合している状態を、ERE配 列に非結合の状態(核内に浮遊している状態)との蛍光の核内分布の違いにより蛍光顕微鏡で検出することができる。

なお、上記FCSでの検出は、以下に記載するように、細胞内で発現させたER/GFP融合蛋白質を細胞より抽出、精製したものを用いてもよい。

〈細胞フリーの系の場合〉

ER遺伝子とGFP遺伝子の融合遺伝子を作製し、ER/GFP融合蛋白質を大量に合成、精製し、一方、EREである 15mer のオリゴヌクレオチドも合成しておく。これら両者を一緒に溶液中に懸濁して細胞フリーのER/ERE系を構築し、そこに被検物質を添加する。ERがリガンドと結合し2量体になり、ERE分子と結合するのを、ER/GFP融合蛋白蛍光分子の構造の変化、および分子量の変化として、例えばFCSでとらえることができる。

(3)標的遺伝子が転写および翻訳される段階 III での検出

ER/GFP融合遺伝子の細胞内への導入に加えて、光マーカー物質を発現しうる遺伝子によるレポーター遺伝子をさらに細胞に導入し、ERがリガンドと結合することにより光マーカー物質をコードする遺伝子が転写されるような構成を築く。即ち、エストロゲン応答配列を発現制御領域に有し条がつ光マーカー物質を発現しうるレポーター遺伝子を培養の、アンポーター遺伝子産物である光マーカー物質の蛍光量をの、レポーター遺伝子産物である光マーカー物質の蛍光量をの、レポーター遺伝子産物である光マーカー物質の蛍光量を、アイクロプレートリーダー等で検出す

ることによりエストロゲン様内分泌攪乱物質を検出すること ができる。

なお、上述の検出方法における融合蛋白質の作製には、GFPのほか、CFP、YEP等その他の蛍光蛋白質を利用してもよい。並びにレポーター遺伝子に使用する蛍光蛋白質も同様である。また、レセプター分子のほうも、エストロゲンレセプターのほか、グルココルチコイドレセプター等、その他ホルモンレセプターも利用できる。

以上、説明したとおり本発明においては、細胞内でのホルモンレセプター分子の経時的な動きを捉えるため、生きたままの状態で細胞内のレセプター分子を標識することを試みた。そのために本発明は、上述のとおり、蛍光物質の遺伝子とホルモンレセプター遺伝子との融合遺伝子を発現させる手段を採用する。

一方、これまでFCS解析は専ら非細胞系溶液における当 光分子のゆらぎを捉えることに利用されてきた。非細胞系溶 液とは、本発明のような蛍光標識された細胞内生体分子を発 現している細胞内ではなく、蛍光標識された分子が懸濁され た溶液系を意味する。このような非細胞系溶液の場合、FC S計測に先立って蛍光分子の分子数を調整することは である。FCS計測では、適切な計測ができた。 所ではないため、上記のような まれても適切な計測ができないため、上記のような 光分子数の調整は必要な操作である。

しかし、本発明のように蛍光蛋白質遺伝子との融合遺伝子

を作製し、その融合遺伝子を導入することにより得られる 光標識された細胞内生体分子は、細胞内における濃度に下 C S 計測に最を制御することは まで大変重要なことは、 変重要なことは、 を使用することは の体製のたびに再現する の体製のたびで再現する の体製のたびで可能な細胞を使用する の作製のたびで可能な細胞を使用する を使用する のがでなく、 を使用する のがでなく、 を使用する のがでないでないで、 のがでないで、 のがでいるとは、 のがでいるとは、 のがでいる。 のがでいるとは、 のがでいるとは、 のがでいるとに のがでいると のがでいる。 のがでいると のがでいると のがでいる のがでいな のがでいる のが

我々は上記課題を本発明において見出し、ホルモンレセプターと相互作用する物質を検査する上で、FCS計測に適した均一な細胞系をつくることを検討した。その上で、この均一な細胞系を利用して、動物試験に代替できるような生体に近い評価システムを確立することを目指した。

よって、本発明の更に好ましい態様として、以下に記載の手段A~Dを採用する。FCSによる検出に適した細胞クローンを選択する手段の概要は図5に示す。

A. 薬剤耐性細胞クローンの選択

ホルモンレセプターとマーカー物質との融合遺伝子の一過性の発現では安定な試験系とすることができないため、融合遺伝子に薬剤耐性遺伝子(ゲネティシン、ネオマイシン、カナマイシン等の抗生物質耐性遺伝子)をもつように遺伝子べ

クターを設計し、細胞内生体分子の蛍光標識を定常的に発現 する細胞のみを選択することを可能にする。

B. FCSによる計測に適した細胞の選択

本発明においてFCSによる検出に適した細胞とは、検出する光信号の強度がFCSにより測定可能であること、および該細胞内の標識されたホルモンレセプターがその生理機能を保持し、該細胞が生体に近い評価システムを構築していることを意味する。

B-1.細胞の発生させる光信号の強度による適性細胞の選択

上述のように、ホルモンレセプター蛋白質を、光信号を発生し得る蛍光物質で標識して細胞内に存在させ、次いでその細胞のなかから、最適な光強度の信号を発する細胞を選択する。

FCS計測は、共焦点領域が1fLと微小であり、その領域に含まれる蛍光分子数が 0.1~100 個程度でないと適切に分子ゆらぎを計測できない。すなわち 10⁻⁷~10⁻⁹ Mが蛍光分子の濃度として最適であるため、細胞内で発現している蛍光分子量が最適な細胞を選別することが必要である。

即ち、蛍光標識したレセプター分子をFCSで計測するためには、細胞内において同分子が計測可能な分子濃度の範囲内で存在していなければならず、多すぎても少なすぎても計測できない。その様子を図6に示す。図6は上から順に、FCS計測に必要な蛍光分子濃度に対して蛍光分子数が少なすぎる場合、蛍光分子数が適切な中程度の場合、蛍光分子数が

多すぎる場合をそれぞれ示す。 蛍光分子数が少なすぎる場合、および蛍光分子数が多すぎる場合の何れも対象分子の動きを表現する自己相関関数を適切に設定することができない。 一方、蛍光分子数が適切な場合、図7に示すように対象分子の動きを表す自己相関関数を適切に設定することが可能となる。 従って、FCS計測に適切な光信号を発する細胞の選択のためには、蛍光を定性的かつ定量的に判定できればよい。以下に考えられる分析方法を示す。

(a) 蛍光顕微鏡は、細胞を培養状態で容易に観察できるため汎用できるが、蛍光強度の定量ができない。(b) リーは、複数の細胞について、蛍光量が細胞について、蛍光量ができるため、クロンとに測定でき、平均等についてきる。細胞はかかの光強度の比較ができる。細胞がかかの手間ができる。(c) 蛍光プレートの蛍光なの平均等について定量でかる。またついて定量の単について定量である。など、蛍光の平均等について定量でいる。またロン間の蛍光強度の比較ができる点で優れている。またロンプレートに細胞培養できれば、同時に多数の細胞クロンを計測することができる。

本発明においては、上記分析方法のうち、フローサイトメトリー(FCM)によりクローンごとの細胞あたりの蛍光強度を定量した。FCS計測の前に、細胞あたりの蛍光強度を定量的に判定しておき、これをFCS計測した蛍光解析の結果と照合することで、最適な蛍光分子数をもつ細胞を選別することが可能となる。本発明ではこのような方法から、FC

S計測に最適なフローサイトメトリーの細胞あたりの蛍光強度は、陰性コントロール(遺伝子未移入細胞)を 0.1 とした時、 0.2~240、好ましくは 0.2~60 であることがわかった。なお、細胞ごとの蛍光を定量する手段としては、 F C M に限らず、 非フロー式の レーザースキャニングサイトメーター(LSC)その他のものでもよい。蛍光強度は、計測機や蛍光試薬の種類、 測定条件、 測定環境等に応じて過重を設けるのが好ましく、 例えば融合遺伝子が導入されていきるけるのが好ましく、 例えば融合遺伝子が導入されてできる。 蛍光強度比で表現してもよい。蛍光強度比で表現した場合、 F C S の適用に最適な細胞は 1~1200、好ましくは 1~300 の範囲で選択できる。

B-2. 蛍光標識ホルモンレセプターの生理機能確認による適性細胞の選択

上述の細胞内遺伝子移入により発現される分子が、その生理機能を保持していることを確認する必要がある。そのためには、多くの細胞クローンのなかから生理機能を保持している細胞クローンを適切な方法で確認し、選択することがよい。

本発明においてホルモンレセプターの生理機能とは、光信号を発生可能な蛋白質としての機能およびホルモンレセプターとしての機能の両方を意味する。

まず蛍光蛋白質としての機能は、蛍光顕微鏡により定性的に観察し、蛍光発現を確認することで確認できる。

ホルモンレセプターとしての機能は、ホルモンレセプター が生理的に核内に局在することが分かっているので、位相差 蛍光顕微鏡により核内に蛍光が局在していることを観察することで遺伝子内の核局在シグナルの保持を確認できる。また、ホルモン受容体に対する抗体を用いたイムノアッセイ(フローサイトメトリーやウェスタンブロッティング解析)を行うことで確認できる。

C. FCS計測に妨害となる物質の除去

本発明において、マーカー標識された蛋白質を発現する細胞の培養液に、pH指示薬(フェノールレッド)を含んでいると、pH指示薬(フェノールレッド)がホルモン作用をもち、同時に蛍光を発するため、FCS計測にとって非特異的蛍光として計測を障害する。また、細胞培養液は、炭酸ガスによる生理的pH緩衝作用があるが、FCS計測中、炭酸ガスを供給できないため培養液のpHがアルカリ性へシフトしてしまい生細胞には毒性がある。

上記問題点を解決するため、FCS計測用細胞培養液としては、pH指示薬(フェノールレッド)を含まず、かつ中性緩衝作用のある安定な組成を採用することが好ましい。すなわちFCS計測中は、従来の細胞培養状態であるCO25%かつ37℃状態を再現できないため、炭酸ガスによらない緩衝作用をもつ培養液、例えば Leibovitz — 15 培地、10~20 mM HEPES 等により生理的pHを制御できる培養液を使用することが好ましい。

D. 薬剤代謝活性を有する生体抽出物による被検物質の前処理

調べたい化学物質(以下、被検物質という)が実際にヒト

などの生体内に摂取された後、化学構造の修飾をうけずそのままの状態で生体に作用を及ぼす場合と、生体内の酵素系によって代謝されてできた代謝産物が作用を及ぼす場合の両方が考えられる。実際、ヒトでは内分泌攪乱作用を有する物質などを摂取すると一旦は肝臓に入るため、生体内の酵素系によってできた代謝産物が内分泌攪乱作用をもつ場合も充分想定される。よってその検出を生体外で再現できる方法を、以下説明する。

すなわち、被検物質を投与する直前、あるいは同時に、薬剤代謝活性をもつ生体抽出物(例えば肝臓S9分画)と被検物質とを接触させて、代謝による被検物質の化学構造の修飾を行ってから、上述のとおり内分泌攪乱作用の検出を行う。この検出と並行して、薬剤代謝活性をもつ生体抽出物による処理なしに、被検物質をそのまま投与して内分泌攪乱作用を検出する試験を行ってもよい。

その結果、被検物質が化学構造の修飾をうけずそのままの状態で生体に作用を及ぼす場合と、生体内の酵素系によって代謝され、化学構造に代謝を受けた代謝産物が作用を及ぼす場合の両方を検討することが可能となる。従って、被検物質をそのまま投与して行う従来試験法では検出できなかった、被検物質の生体内における代謝産物の内分泌攪乱性の有無をも評価が可能となり、より精度高く、化学物質の内分泌攪乱性を評価することが可能となる。

実 施 例

以下、本発明の実施例について記載する。

[ヒトエストロゲンレセプターβ (hERβ) 遺伝子のクローニング]

ヒトERβの塩基配列をもとに同遺伝子クローニングのために以下のプライマーを設計した。

プライマー1:5'-GT GCCTC TTCTT GCAAG GTGTT-3'(配列番号2)

プライマー2:5'-TCAGC TTGTG ACCTCTGTGTGGTG ACCTC

このプライマーを用い、ヒト精巣 c D N A ライブラリー (Clontech) を鋳型として、P C R を以下のような条件で実施した。すなわち、ヒト精巣 c D N A ライブラリー約 400 ng を鋳型とし、上記プライマー各 4 μ M と、0.2 mM dNTPs (dATP、dCTP、dGTP、dTTP 各 0.2 mM)、40 mM Tricine - K0H、15 mM K0Ac、3.5 mM Mg(0Ac) $_2$ 、3.75 μ g/mL BSA、0.005% Tween - 20、0.005% Nonidet - P40、ならびにAdvantage 2 Polymerase Mix (Clontech #8430-1)5 μ Lを含む、50 μ L の P C R 反応液を用いて P C R を実施した。P C R 反応は、最初の変性(95 $\mathbb C$ 4 分)の後、95 $\mathbb C$ 1 分、62 $\mathbb C$ 1 分、72 $\mathbb C$ 2.5 分の条件で 7 サイクル反応を行い、引き続き、95 $\mathbb C$ 1 分、58 $\mathbb C$ 1 分、72 $\mathbb C$ 2.5 分の条件で 25 サイクル反応を行ったのち、最後に 72 $\mathbb C$ 10 分反応の後、反応物を4 $\mathbb C$ で保存した。

P C R 反応産物の一部(5 μ L)を 1 % アガロースゲルに て電気泳動し、産物の分子サイズが目的産物である E R β と ほぼ同じであることを確認した後、TA クローニングキット (Clontech #K1901-1) を用いてPCR産物のクローニングを行った。すなわちPCR反応後 24 時間未満のPCR産物2μLを、6 mM TrisーHCl、6 mM MgCl2、5 mM NaCl、0.1 mg/mL BSA、7 mM βーメルカプトエタノール、0.1 mM ATP、2 mM ジチオトレイトール、1 mM スペルミジン、および50 ng pTーAdvベクター、ならびに 4.0 Weissユニットの T4 DNA リガーゼを含む 10μL 反応液中で、14℃で 12 時間以上インキュベートした。

その後、そのライゲーション反応液 2μ L を用い、キットプロトコールに従い、TOP10F' E. coli (Clontech #K1901-1) を形質転換した。

得られた形質転換体より、NucleoBond Plasmid Kit (Clontech #K3001-1)を用いてプラスミドを単離し、塩基配列解析に用いた。塩基配列解析は、PE Biosystems 377XL装置を用い、Dye Terminator Cycle Sequencing 法により実施した。

塩基配列解析の結果、得られたクローンのインサートDN A配列は、ヒトエストロゲンレセプターβ遺伝子の 53-1735 bp の配列部分と同一であった。この配列は、ヒトエストロゲンレセプターβ蛋白質のコード領域を開始コドンから終始コドンまで全て含んでいる。

[融合遺伝子の作製および発現プラスミドの構築]

上述のように単離したhER β 遺伝子を、pEGFP-C 1ベクター(GenBank Accession#:U55763)にサブクローニ ングすることにより、hER β 遺伝子とオワンクラゲ由来の 緑色蛍光蛋白質 G F P (Green Fluorescent Protein) 遺伝子との融合遺伝子の作製、および哺乳類培養細胞発現用プラスミドの構築を行った。 p E G F P - C 1 ベクターの模式図を図 1 に示す。

上述のとおり作製された h E R β /pT - Adv プラスミド約 20μ g を、HindIII および BamHI の 2 種の制限酵素で切断後、全量を 1.0% の低融点アガロースゲルにて電気泳動した。ゲルをエチジウムブロマイドで染色後、U V トランスイルミネーター上で切断 D N A フラグメントサイズを確認しながら、約 1.7 kb の E R β 遺伝子フラグメント由来のバンド部分を切り出した。この切り出しゲルから、Concert Rapid Gel Extraction System (GIBCO BRL 11456-019) を用い、E R β フラグメントを精製した。

同様に、pEGFP-C1ベクター約 20μg を、HindIII および BamHI の 2 種の制限酵素で切断し直鎖状にした後、全量を 1.0%の低融点アガロースゲルにて電気泳動して約 4.7 kb の直鎖状 p E G F P-C 1 フラグメントのバンド部分を 切り出し、この切り出しゲルから、Concert Rapid Gel Extraction System (GIBCO BRL 11456-019) を用い、p E G F P-C 1 ベクターを精製した。

このベクターフラグメント 0.03~pmo1、および上述のとおり精製したhER β フラグメント 0.1~pmo1 を含むDNA溶液約 $10~\mu$ Lを、等量の TAKARA DNA Ligation System Ver. 2の I 液(TAKARA. $\sharp 6022$)と混合して 16 $\mathbb C$ で約 12 時間インキュベートし、ライゲーションを行った。

この反応液 10 μ L を用い、大腸菌 DH 5 α (TAKARA #9057) を形質転換(トランスフォーメーション)し、得られた形質転換体より、NucleoBond Plasmid Kit (Clontech #K3001-1) を用いてプラスミドを単離し塩基配列解析に用いた。塩基配列解析は、PE Biosystems 377XL 装置を用い、Dye Terminator Cycle Sequencing 法により実施した。

融合遺伝子の塩基配列の一部を図9に示す。図9は、5′から3′方向に順に、緑色蛍光蛋白質の遺伝子(図中、EGFP)、マルチクローニングサイトを挟んでhERβ遺伝子(図中、hERβ)が配置されていることを示す。図中、下線部の配列(GT GCC TCT TCT TGC AAG GTG TT)は、hERβ遺伝子クローニングに使用したプライマー配列部分を示し、波下線部の配列(AA GCT T)は、HindIII 制限酵素サイトを示す。ボックスで囲んだ ATG 部位は、hERβ遺伝子の転写開始コドンを示す。

「発現プラスミドによるヒト培養細胞株の形質転換(トランスフェクション)]

上述のように構築した融合遺伝子発現プラスミド GERb3-9-1 を用いて、ヒト乳がん組織由来培養細胞株である MDA-MB-231 培養細胞株の形質転換(トランスフェクション)を行った。ヒト乳がん組織由来培養細胞株 MDA-MB-231 はATCCから購入し、10%FBS(ウシ胎児血清)を添加した L-15 培地にて、37℃の加湿培養器内で培養した。トランスフェクションする前日に MDA-MB-231 をトリプシン処理して分散させ、60 mm シャーレに約2×10⁵ 個播種し、翌日 GERb3-9-1

プラスミドをリポフェクチン(GIBCO #10964-013)により導入した。

GERb3-9-1 プラスミド 2 μg を含むDNA溶液を、250μL の血清を含まない L-15 培地に希釈し、これにプラス試薬 8 μL を添加して室温で 15 分放置した。その後、このDNAープラス試薬混合溶液に、リポフェクトアミン試薬 12μLを血清を含まない L-15 培地 250μL で希釈したものを添加し、さらに室温で 15 分放置した。この間に前日細胞を播種しておいたシャーレから培養液を除き、血清を含まない L-15 培地 2 mL と交換した。15 分後、作製しておいたDNAープラス試薬ーリポフェクトアミン混合溶液 2.5 mLを、無血清 L-15 培地 2 mL で培養液を置換した培養シャーレに添加し、3時間 37℃の加湿培養器内でインキュベートした。 3 時間後、培養液を通常の 10% FBS 含 L-15 培地 5 mL で置換し、さらに24 時間以上培養し、GERb3-9-1 プラスミドによる MDA-MB-231 培養細胞株のトランスフェクションを行った。

[安定した形質転換培養細胞系の構築と同細胞系における融合蛋白質の発現]

上述のとおりトランスフェクションを行った培養細胞をトリプシン処理して分散し、新しいシャーレに希釈して再播種し、1日後、G418 を最終濃度 600 μ g/mL になるよう添加した。その後、3~4日ごとに培養液(選択培養液、10% FBSおよび 600 μ g/mL G418 を含む L-15 培地)を交換しながら培養を継続し、G418 による安定型トランスフェクタントの選択を行った。約2週間後、安定して G418 耐性を獲得した細

胞クローンを単離し、GERb3-9-1 プラスミドによる安定した 形質転換培養細胞系を樹立した。ここで、エストロゲンレセ プターとGFPの融合蛋白質を安定して発現する細胞クロー ンを得るのは困難であった。なぜなら、同融合蛋白質を比較 的高レベルで発現するような細胞は、トランスフェクション 後数日のうちに死滅してしまう現象がみられたからである。 本発明では複数回トランスフェクションを行い、大量な細胞 をスクリーニングすることにより安定して同融合蛋白質を発 現する細胞系(クローン)を得た。

樹立した形質転換培養細胞系の蛍光顕微鏡による写真を図 2に示す。GERb3-9-1 プラスミドによりコードされるGFP /hERβ融合蛋白質が、細胞内で発現し、細胞核内に局在 しているのが観察された。

[細胞内エストロゲンレセプター分子の蛍光抗体による標識]

細胞播種

- 1. 対数増殖期のヒト乳癌培養細胞 MCF-7 を、トリプシン+ EDTA (0.25% trypsin-EDTA: GIBCO CAT#25200-056)で剥がし、D-PBS (リン酸緩衝液)で2回洗浄 (遠心 300×g、5分)する。
- 2. D-PBS 50μ L を希釈液として、約 5×10^5 個の細胞になるように抗体ごとの各試験管に分注する(合計 10 本)。

細胞低張処理

細胞低張液として、IMMUNOTECH(コールター)、CAT#2388、 IntraPrep Permeabilization Reagent、50test 分を使用す る。

- 3. IntraPrep Reagent 1 を 100μし添加し、ボルテックスにかけて良く混和する。
 - 4. 室温 (18~25℃) で 15 分間インキュベーションする。
- 5. D-PBS を 4 mL 加え、室温で遠心分離 (300×g、 5分) し、上清を吸引除去する。
- 6. 細胞をタッピングしてほぐし、IntraPrep Reagent 2を 100μL 添加し、ボルテックスは使わずに静かに混和する。
 - 7. 室温で 15 分間インキュベーションする。
- 8. 指で静かに 1,2 秒タッピングする (ボルテックス不可)。

一次抗体添加

抗 E R α 抗 体 と して、 Affinity Bioreagents.inc, CAT#MA1-310、抗エストロゲンレセプター抗体モノクローナル (マウス) を使用し、抗 E R β 抗体として、 Affinity Bioreagents.inc, CAT#PA1.1-313、抗エストロゲンレセプター抗体ポリクローナル(ウサギ)を使用する。

- 9. 抗ERα抗体もしくは抗ERβ抗体を希釈液 D-PBS で 200 培希釈し、所定の試験管に 50μL 加え、静かに混和する。
 - 10. 室温、暗所で15分間インキュベーションする。
 - 1 1. D-PBS を 4 mL 加え、室温で遠心分離 (300×g、 5 分) し、上清を吸引除去する。同様の洗浄を合計 2 回行う。

二次抗体添加

蛍光標識抗マウス抗体として、Molecular Probes, CAT#A-11029、アレクサ 488/goat anti-mouse IgG(H+L)、0.5 mLを

使用し、蛍光標識抗ウサギ抗体として、Molecular Probes, CAT#A-11037、アレクサ 594/goat anti-rabbit IgG、0.5 mLを使用する。

1 2. 蛍光標識抗マウス抗体(アレクサ 488)もしくは蛍光標識抗ウサギ抗体(アレクサ 594)を、それぞれ希釈液 D-PBS で 100 倍、200 倍希釈し、これを所定の試験管に 50 μ L加え、静かに混和する。

13. D-PBSにより洗浄操作を3回行う。

14.0.5%ホルムアルデヒドを添加した D-PBS 500μL に浮遊させ、フローサイトメーターで解析する。

上記方法により、細胞内エストロゲンレセプターは蛍光標識される。ヒト乳癌細胞 MCF-7 が、エストロゲンレセプターα(ERα)を発現していることが、フローサイトメトリーで解析された。その解析結果を図10に示す。ヒト乳癌細胞 MCF-7 は、エストロゲンレセプターβ(ERβ)を発現していなかった。一方、ヒト乳がん組織由来細胞 MDA-MB-231では、ERα、ERβともに発現していなかった。

[蛍光蛋白質の遺伝子のみを導入した細胞の蛍光強度とFCS計測の比較]

MCF-7 細胞を約 80% コンフルエントに播いた 60 mm シャーレあたり、蛍光蛋白質をコードする遺伝子を含む発現ベクターpEGFPーc1、pEYFPーc1、pECFPーc1、それぞれ $1\sim 10\,\mu$ gを用いて CLONfection(CLONTECH 社)によるリポフェクション法によりトランスフェクションした。 MCF-7 細胞の増殖。培地(MEM+10%ウシ胎児血清+非必須アミノ酸+1 mM

ピルビン酸ナトリウム)に $600\sim800~\mu~g/m~L~geneticin$ を添加して選択培地とし、 $3\sim4$ 日おきに培地交換しながら CO_2 インキュベーターで $2\sim3$ 週間培養し、選択されたクローンを得た。

細胞クローンを最適な蛍光フィルターを用いて蛍光顕微鏡により観察した。蛍光蛋白質GFPおよびYFPを発現している細胞は、その蛍光を観察できたが、CFPについては主な蛍光シグナルを捉えることができなかった。

また、得られた細胞クローンは、フローサイトメトリー (BECKMAN-COULTER 社、XL)により、フィルタPF1、PF 2 を用いて蛍光強度の比較をした。

フローサイトメトリーの解析方法を以下、説明する。

- 1. 蛍光蛋白質遺伝子のみを導入した MCF-7 細胞クローンをそれぞれ培養し、細胞数約 10⁶ 個をトリプシン+EDTAで剥がし、D-PBSで2回洗浄する。
 - 2. 専用管へ入れ、フローサイトメトリーへかける。
- 3. 細胞クローンを使用して、細胞の大きさおよび密度の ゲーティングを行う。
- 4. 得られた細胞集団の蛍光強度が最適になるように蛍光補正を必要に応じてかける。

蛍光強度を測定した結果を図11~図13に示す。

このうち、蛍光強度の違いのある細胞クローンGFP-5、 YFP-3において、FCS計測のデータを比較した。FC S計測は ZEISS のFCS(ConfoCor®)を用いて行った(光 源Aェレーザー、対物レンズ40倍、共焦点領域;0.25μ

40

m(半径)×1.7μm(高さ))。 G F P - 5 は蛍光強度が高く (平均蛍光強度 353.5 Mn X)、適正な蛍光分子濃度を超えていた。 Y F P - 3 (平均蛍光強度 170.5 Mn X) は適正な蛍光分子濃度を有しているため F C S 計測可能であり、その自己 相関関数は図7に示されている。蛍光を発しないクローン細胞は、自己相関関数を適切に設定することができなかった。

蛍光強度の高いGFP-5は、計測領域内の分子数が限界 値の 100 を越えたことにより、FCSでは計測できないこと がわかった。別途、溶液中のローダミン123を 0.1~1000 nmol/L にしてFCS計測した結果と比較すると、GFP-5 の 蛍 光 分 子 の 濃 度 は 、 約 700 nM 以 上 で あ る と 想 定 さ れ る 。 このことより、FCS計測のためには細胞内蛍光標識分子の 濃度を 0.1~700 nmol/Lとし、この値からフローサイトメ トリーにおける細胞あたりの蛍光強度としては、陰性コント ロール (遺伝子未移入細胞) を 0.1 とした時、0.2~240、好 ましくは 0.2~60 が F C S 計測に最適であると分かった。よ って、この蛍光強度を有する細胞クローンをFCS計測のた めに選択すればよい。なお、細胞ごとの蛍光を定量する手段 としては、FCMに限らず、非フロー式のレーザースキャニ ングサイトメーター(LSC)その他のものでもよい。蛍光 強度は、計測機や蛍光試薬の種類、測定条件、測定環境等に 応じて適宜定義を設けるのが好ましく、例えば融合遺伝子が 導入されていない領域(例えば細胞)の自家蛍光の測定値に よって決定できる蛍光強度比で表現してもよい。蛍光強度比 で表現した場合、FCSの適用に最適な細胞は1~1200、好

ましくは1~300の範囲で選択できる。

このようにフローサイトメトリーを用いることにより、蛍 光強度を定量化することができた。従って、各細胞クローン の蛍光強度を数値化することが可能なため、FCS解析にお ける蛍光分子密度の最適な細胞クローンを選択する手法が確 立された。

[リガンド結合にともなう融合蛋白質2量体化の検出]

樹立したGFP/hERβ融合遺伝子発現培養細胞クローン#1を用いて、17βエストラジオール結合にともなうGFP/hERβ融合蛋白質の2量体化の検出を行った。GFP/hERβ融合遺伝子発現培養細胞クローン#1を8ウェルのラブテックチャンバー(Nunc #136439)に播種し、1晩37℃の加湿培養器内で培養した。その後、培養液を除き、細胞を PBS で洗浄した後、血清およびフェノールレッド不含 L-15 培地で培養液を置換した。これに 17βエストラジオールを最終濃度 10-7M となるよう添加し、以降経時的に2時間にわたり、細胞核内のGFP/hERβ融合蛋白質の分子の動きを ZEISSのFCS(ConfoCor®)により計測した。

17 β エストラジオール添加後、 0 分および 45 分経過時の F C S 計測データを図 1 4 に示す。計測の結果、17 β エストラジオール添加後、45 分で G F P / h E R β 融合蛋白分子の 拡散時間の増加がみられた。このことは、17 β エストラジオール結合にともなう G F P / h E R β 融合蛋白質の 2 量体化にともなう現象と判断された。同様の反応は、G F P のみを 発現しているコントロール細胞においては観察されなかった。

42

このように、本発明により初めてエストロゲンレセプター分子の2量体化の段階を検出することが可能となった。

発明の効果

以上説明したように本発明により初めて、蛍光/レセプター融合蛋白質を細胞内で発現させた細胞を用いることにより、ホルモンレセプターと相互作用する物質を検査するための新たなアッセイ系を確立した。

本発明のアッセイ系を構築するために、ホルモンレセプター蛋白質の遺伝子と光信号を発生し得るマーカー物質の遺伝子とを融合した新規融合遺伝子を作製し、この融合遺伝子を含有する組換えべクターを構築した。次いで、前記組換えべクターを含む形質転換細胞を創製した。これにより前記形質転換細胞において、ホルモンレセプター/マーカー物質の融合蛋白質を発現させることが可能となり、生きた状態の細胞内において、光信号を発生可能なホルモンレセプター蛋白質を発現させることが可能となった。

この光信号を発生可能なホルモンレセプター蛋白質を発現している細胞に被検物質を投与すれば、その後のホルモンレセプター分子の動き(即ちシグナル伝達)を光信号で追跡することが可能となり、該被検物質の内分泌攪乱性を、生きた状態の細胞において評価することが可能である。

このように、ホルモンレセプター/蛍光蛋白質の融合体を細胞内に構築した場合、生理的機能を保持したまま、ホルモンレセプターと被検物質との結合を直接解析することが可能である。また、生きた細胞内でのホルモンレセプターの経時

的な動きを捉えることができるため、生体に近い評価システムである点で優れている。

その他、融合蛋白質を発現している細胞を使用する利点としては、一細胞でも計測可能であり少量の細胞しか必要としないこと、更に目的の蛋白質の外界刺激による細胞内局在の変化も観察可能であることが挙げられる。

一方で、精製した融合蛋白質に被検物質を投与することによっても該被検物質の内分泌攪乱性を評価することが可能である。

精製された融合蛋白質を使用する利点としては、細胞内に含まれるような余分な夾雑物を除いた検出系を組み立てることが可能でありノイズの少ない計測ができること、精製した融合蛋白質は、冷凍による長期保存も可能であり、細胞を継代維持する手間がかからないこと、更に目的の蛋白質濃度および反応温度等のコントロールもしやすく、実験条件を最適化しやすいことが挙げられる。

また、本発明を為すにあたり、ホルモンレセプター/蛍光蛋白質の融合遺伝子を生きた細胞に導入し発現させることにより生体を模倣した系を確立したため、FCS計測に直出た発現量をもつ細胞を選択する必要性が生じた。よって出て出りの発現量をもつおり、「大型」とはないでは、「大型」とは、「大型」は、「大型」とは、「大型」は、「大型」とは、「大型」とは、「大型」とは、「大型」とは、「大型」は、「大型」とは、「大型」は、「大

実験系の確立により、従来不可能であった生細胞におけるホルモンレセプターの2量体化の検出までもが可能となった。

更に本発明のアッセイ系は、以下に記載の種々の効果を奏する。

本方法によれば、化学物質により誘発される蛍光/レセプター融合蛋白質を介した細胞内シグナル伝達の早期の段階(図3に示す段階I)から検出可能であるため、該化学物質の内分泌攪乱性を、従来法より早く数時間以内に検出可能である。

また、本方法によれば、ある化学物質が、レセプター蛋白質を介した細胞内シグナル伝達(即ち、図3に示す段階I~III)のどの段階までのシグナル伝達を誘発するかをみることにより、その物質がアゴニストかアンタゴニストかが評価できるようになる。

また、遺伝子工学の手法を用いてGFP等の蛍光蛋白質とレセプター蛋白質の融合遺伝子を作製し、この結果できる蛍光融合蛋白分子の運動を検出指標としているため、従来法のように特別な試薬を加えることなく、細胞内シグナル伝達の各段階が検出可能である。

さらに細胞内シグナル伝達の各段階は、基本的に1個の細胞において検出可能であるため、従来技術のように多数の細胞を必要としない。また、細胞内シグナル伝達の検出にFCS等を用いることにより、蛍光/レセプター融合蛋白質1分子の運動の変化をも検出可能になることから、微量の化学物質についても高感度に内分泌攪乱性が検出可能となる。

このようにFCS計測による本方法は、サンプルが微量でよいため、High Through Put; HTP 法による高速、微量計測の装置に適用しやすい利点を奏する。

更に本方法を用いてエストロゲンレセプターと結合できる物質を検出することにより、内分泌攪乱物質以外にも、生体中に自然に存在する女性ホルモンの検出(血中、尿中)にも適応できる。本方法は、性周期による変動や、排卵期におけるエストロゲンの高値、妊娠診断にも適応できる感度を有する。

産業上の利用可能性

以上説明したように本発明は、ホルモンレセプターと相互作用する物質、例えば内分泌攪乱化学物質を検査する際に有効である。

46

請 求 の 範 囲

- (1) ホルモンレセプターと相互作用する物質の検査方法であって、
- (a) 光信号を発生し得るマーカー物質で標識されたホルモンレセプター蛋白質と被検物質とを、該レセプター蛋白質が本来のリガンドと結合することができ、且つ本来のリガンドと結合したときにその状態が変化して、前記マーカー物質から放出される光信号の検出特性を変化させるような所定の条件下に維持する工程と、
- (b)前記所定条件下で前記マーカー物質から放出される 光信号を検出する工程と、
- (c)前記工程(b)で検出された光信号の検出特性と、前記被検物質の非存在下での前記マーカー物質から検出される光信号の検出特性とを比較し、その検出特性の変化に基づいて前記被検物質が前記ホルモンレセプター蛋白質と相互作用する物質であるか否かを判定する工程とを
- (2) 前記光信号を発生し得るマーカー物質で標識されたホルモンレセプター蛋白質が、ホルモンレセプター蛋白質と光信号を発生し得るマーカー物質との融合蛋白質であることを特徴とする請求項1記載の方法。

具備することを特徴とする検査方法。

- (3) 前記光検出特性の変化が、前記ホルモンレセプター蛋白質/被検物質の複合体の2量体化に基づく変化であることを特徴とする請求項1または2記載の方法。
 - (4) 前記光検出特性の変化が、前記ホルモンレセプタ

- 一蛋白質/被検物質の複合体と、該複合体に対応する塩基配列との結合に基づく変化であることを特徴とする請求項1または2記載の方法。
- (5) 前記光検出特性の変化が、前記ホルモンレセプター蛋白質/被検物質の複合体と、前記複合体に対応する塩基配列との結合に伴って起こる、光発生性蛋白質遺伝子(レポーター遺伝子)の転写の有無に基づく発光の有無であることを特徴とする請求項1または2記載の方法。
- (6) 前記光検出特性の変化が、前記光信号の波長の変化であることを特徴とする請求項3記載の方法。
- (7) 前記光検出特性の変化が、前記光信号の細胞内分布の変化であることを特徴とする請求項4記載の方法。
- (8) 前記光検出特性の変化を、FCSによって検出することを特徴とする請求項1~5、7の何れか1項記載の方法。
- (9) 前記光信号を発生し得るマーカー物質で標識されたホルモンレセプター蛋白質が、細胞内に発現した状態で、該発現細胞に被検物質を接触させる工程を有することを特徴とする請求項1または2記載の方法。
- (10) 検出工程が、細胞中のマーカー物質から放出される光信号を検出する工程を有することを特徴とする請求項 9記載の方法。
- (11) 検出工程が、細胞の内側領域に合焦点を位置させることによって光信号を検出することを特徴とする請求項10記載の方法。

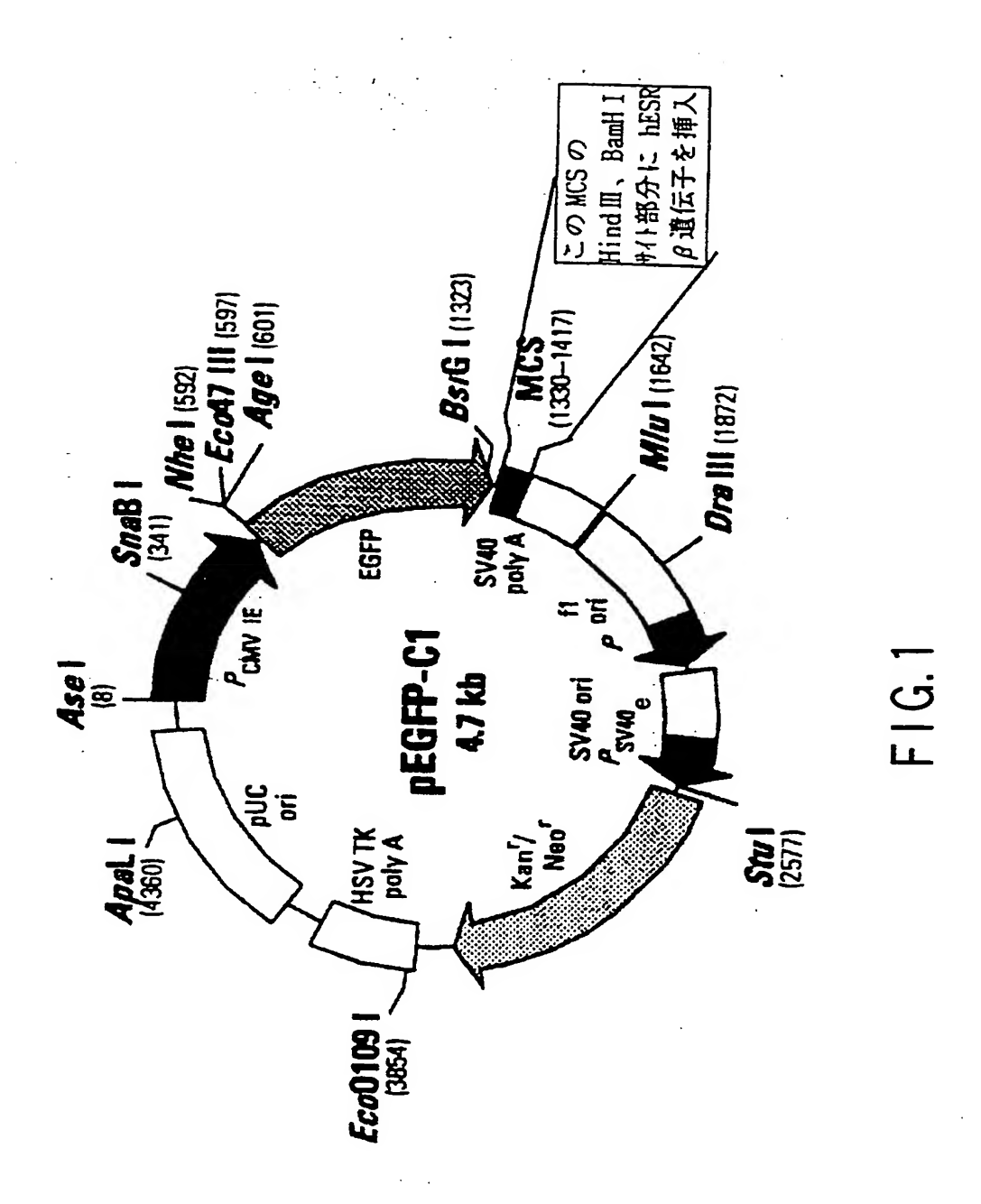
48

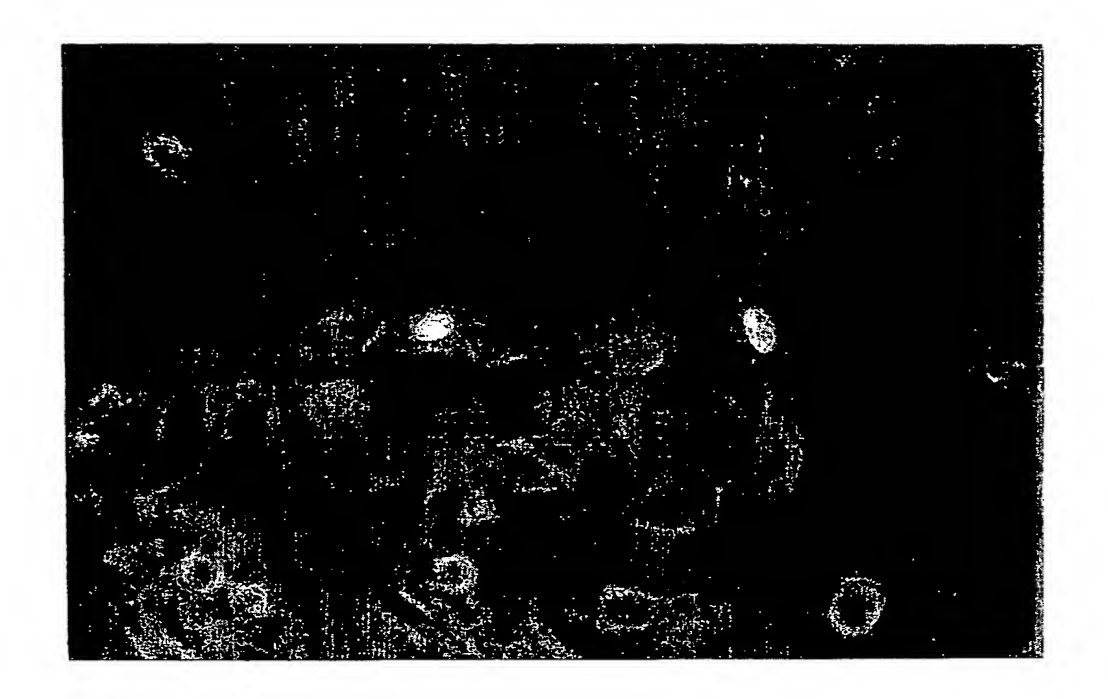
- (12) 前記光信号を発生し得るマーカー物質で標識されたホルモンレセプター蛋白質が、該蛋白質を発現した細胞から抽出し浮遊させた液体の状態で、前記被検物質と混合反応させる工程を有することを特徴とする請求項1または2記載の方法。
- (13) 請求項 9 記載の方法であって、前記光信号を発生し得るマーカー物質で標識されたホルモンレセプター蛋白質を発現している細胞のなかから、FCSによる検出に適した細胞を選択する工程を更に含むことを特徴とする方法。
- (14) 請求項13記載の方法であって、前記光信号を発生し得るマーカー物質で標識されたホルモンレセプター蛋白質を発現している細胞のなかから、前記蛍光物質の発生する光信号の強度に基づいてFCS計測可能な細胞を選択する工程を含むことを特徴とする方法。
- (15) 請求項13記載の方法であって、前記光信号を発生し得るマーカー物質で標識されたホルモンレセプター蛋白質を発現している細胞のなかから、細胞あたりの光信号の強度が、陰性コントロール(光信号未移入細胞)を0.1とした時、0.2~240の範囲にある細胞を選択する工程を含むことを特徴とする方法。
- (16) 請求項13ないし15の何れか1項記載の方法であって、前記光信号を発生し得るマーカー物質で標識されたホルモンレセプター蛋白質を発現している細胞のなかから、前記標識されたホルモンレセプターが、その生理機能を有している細胞を選択する工程を含むことを特徴とする方法。

- (17) 請求項13ないし16の何れか1項記載の方法であって、FCS計測の妨害となる細胞培養液中の物質を除去されたものであることを特徴とする方法。
- (18) 前記被検物質を、薬剤代謝活性を有する生体抽出物と接触させる工程を具備する請求項1ないし17の何れか1項記載の方法。
- (19) 前記ホルモンレセプター蛋白質が、エストロゲンレセプター蛋白質である請求項1ないし18の何れか1項記載の方法。
- (20) 前記ホルモンレセプター蛋白質が、ヒトエストロゲンレセプターβである請求項1ないし19の何れか1項記載の方法。
- (21) 前記マーカー物質が、蛍光蛋白質である請求項 1ないし20の何れか1項記載の方法。
- (22) ホルモンレセプター蛋白質をコードする遺伝子と光信号を発生し得るマーカー物質をコードする遺伝子とが融合された融合遺伝子。
- (23) エストロゲンレセプター蛋白質をコードする遺伝子と光信号を発生し得るマーカー物質をコードする遺伝子とが融合された融合遺伝子。
- (24) 前記光信号を発生し得るマーカー物質をコードする遺伝子が、蛍光蛋白質をコードする遺伝子である請求項22または23記載の融合遺伝子。
- (25) 配列番号1に記載されている塩基配列の 99~ 1688 位を少なくとも含むヒトエストロゲンレセプターβ遺

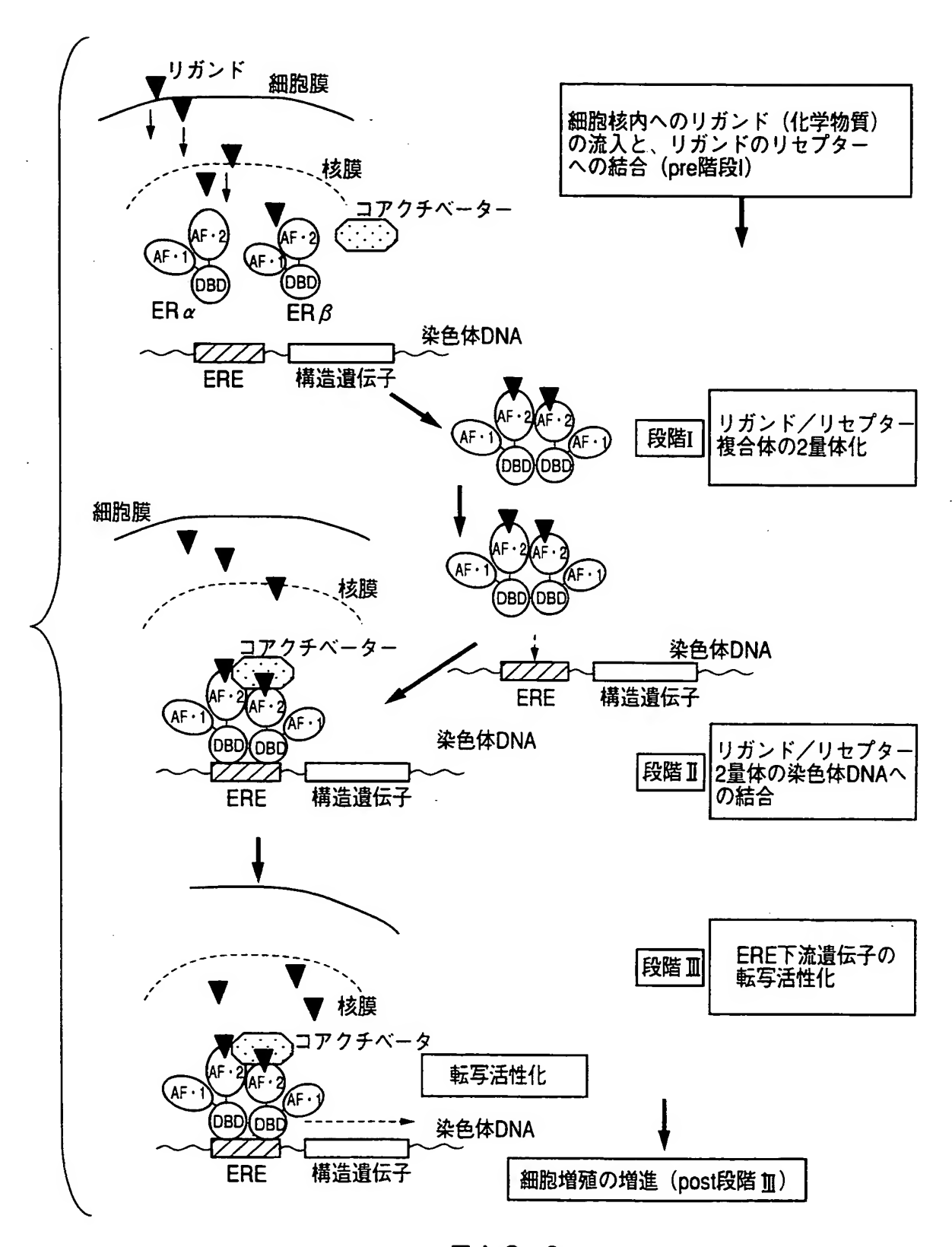
伝子と緑色蛍光蛋白質をコードする遺伝子とが融合された融合遺伝子。

- (26) 配列番号1に記載されている塩基配列の 53~ 1735 位を有するヒトエストロゲンレセプターβ遺伝子と緑 色蛍光蛋白質をコードする遺伝子とが融合された融合遺伝子。
 - (27) 以下の(a)または(b)の融合蛋白質。
- (a)請求項22ないし26の何れか1項記載の融合遺伝子によりコードされるアミノ酸配列を有する融合蛋白質。
- (b) アミノ酸配列(a) において一もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ光信号を発生し得、ホルモンレセプターの機能も保持する融合蛋白質。
- (28) 請求項22ないし26の何れか1項記載の融合遺伝子を含有する組換えベクター。
- (29) 請求項28記載の組換えベクターを含む形質転換細胞。





F 1 G. 2



F I G. 3

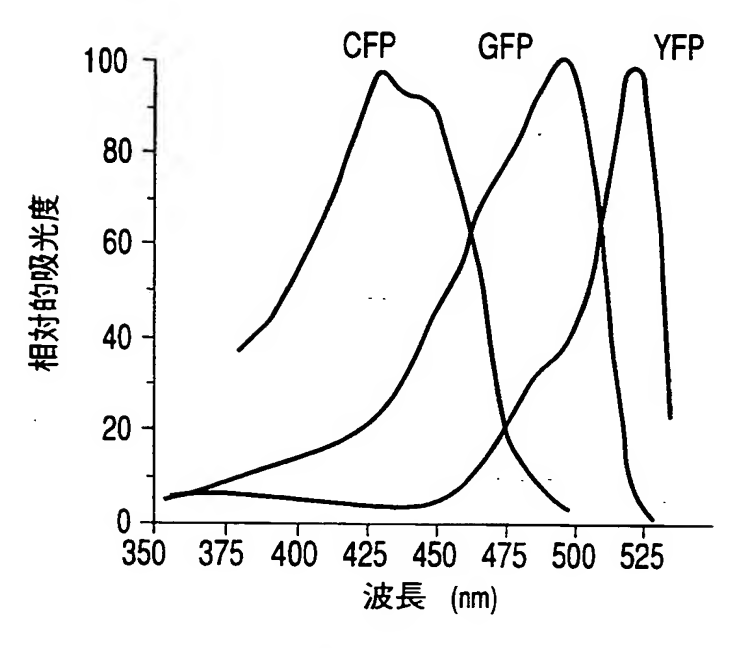
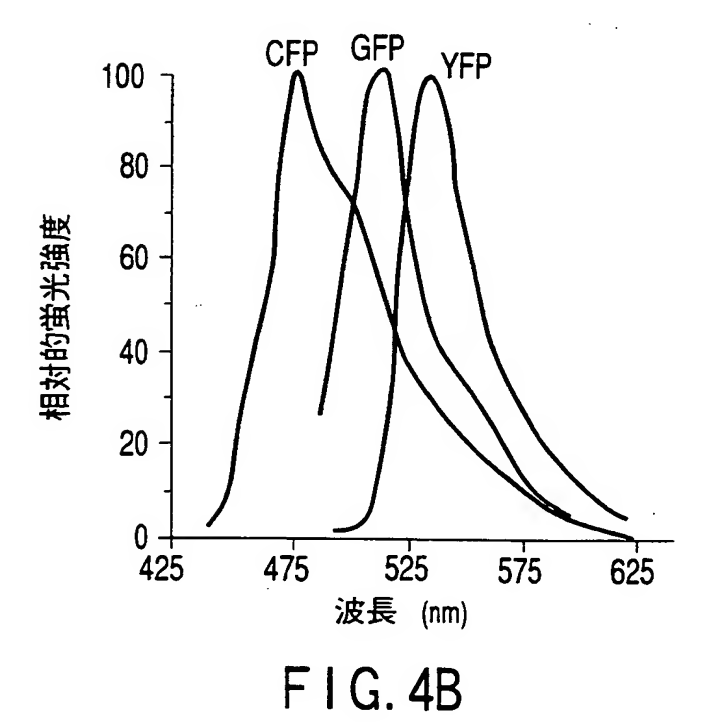
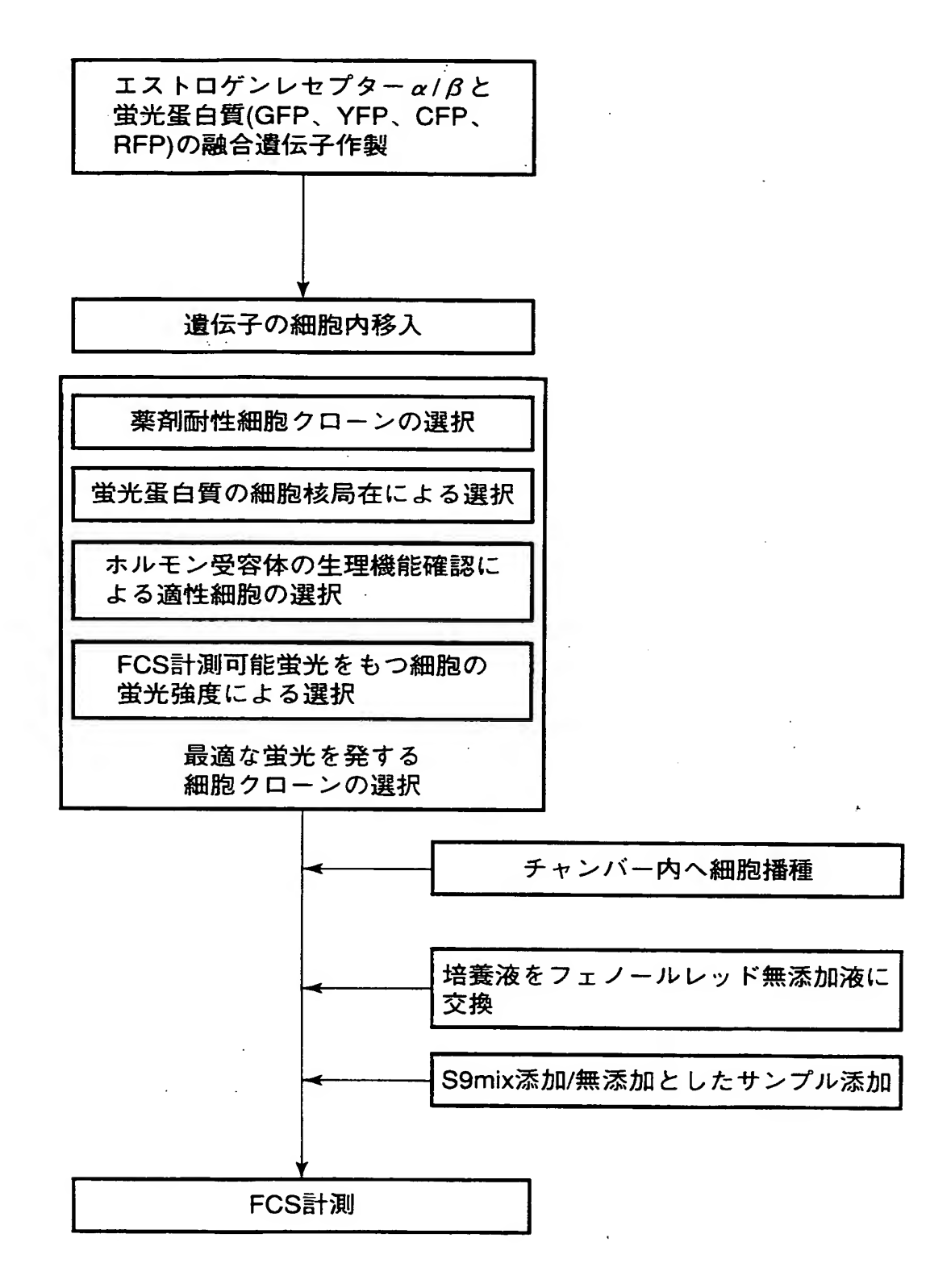
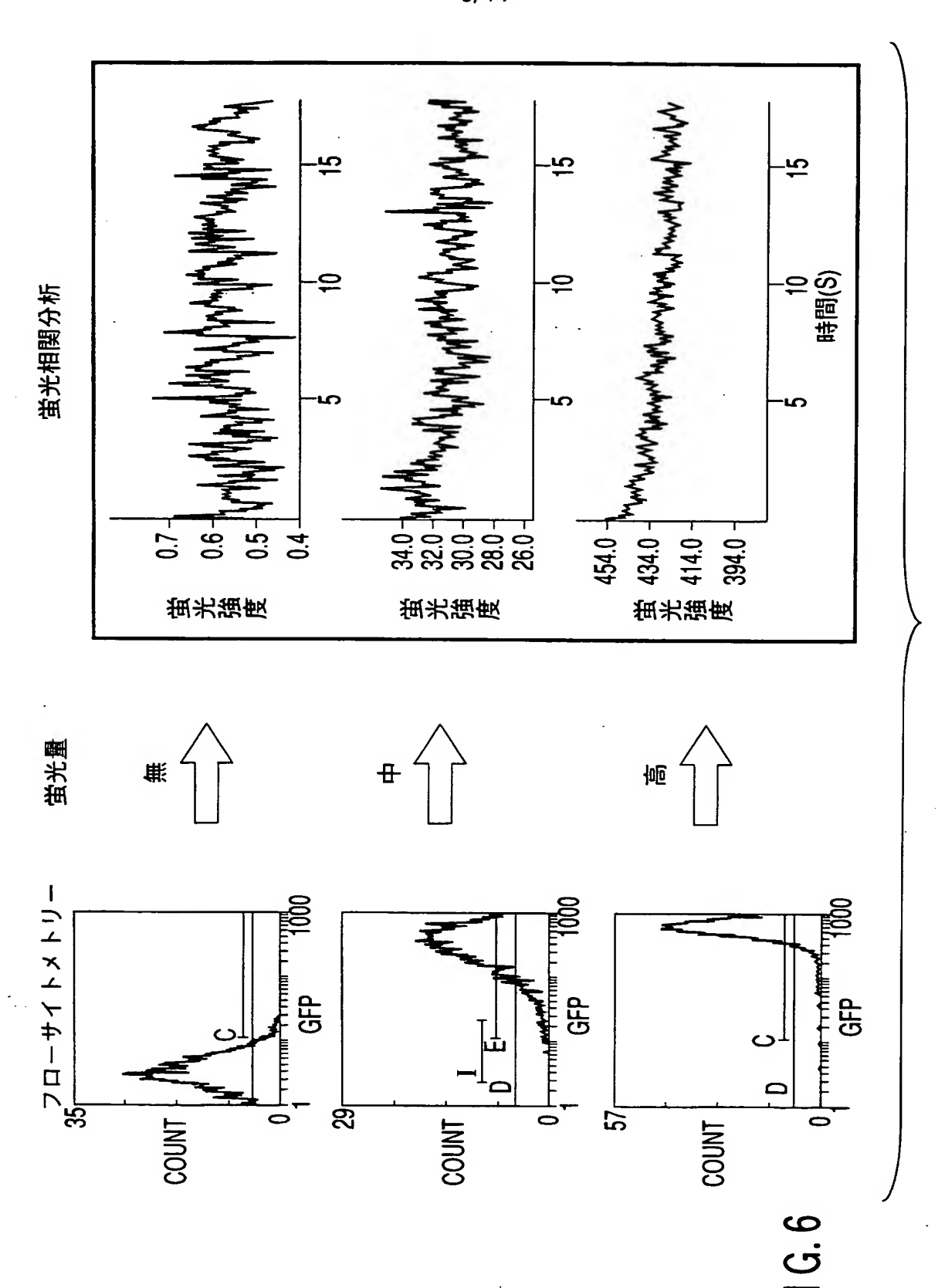


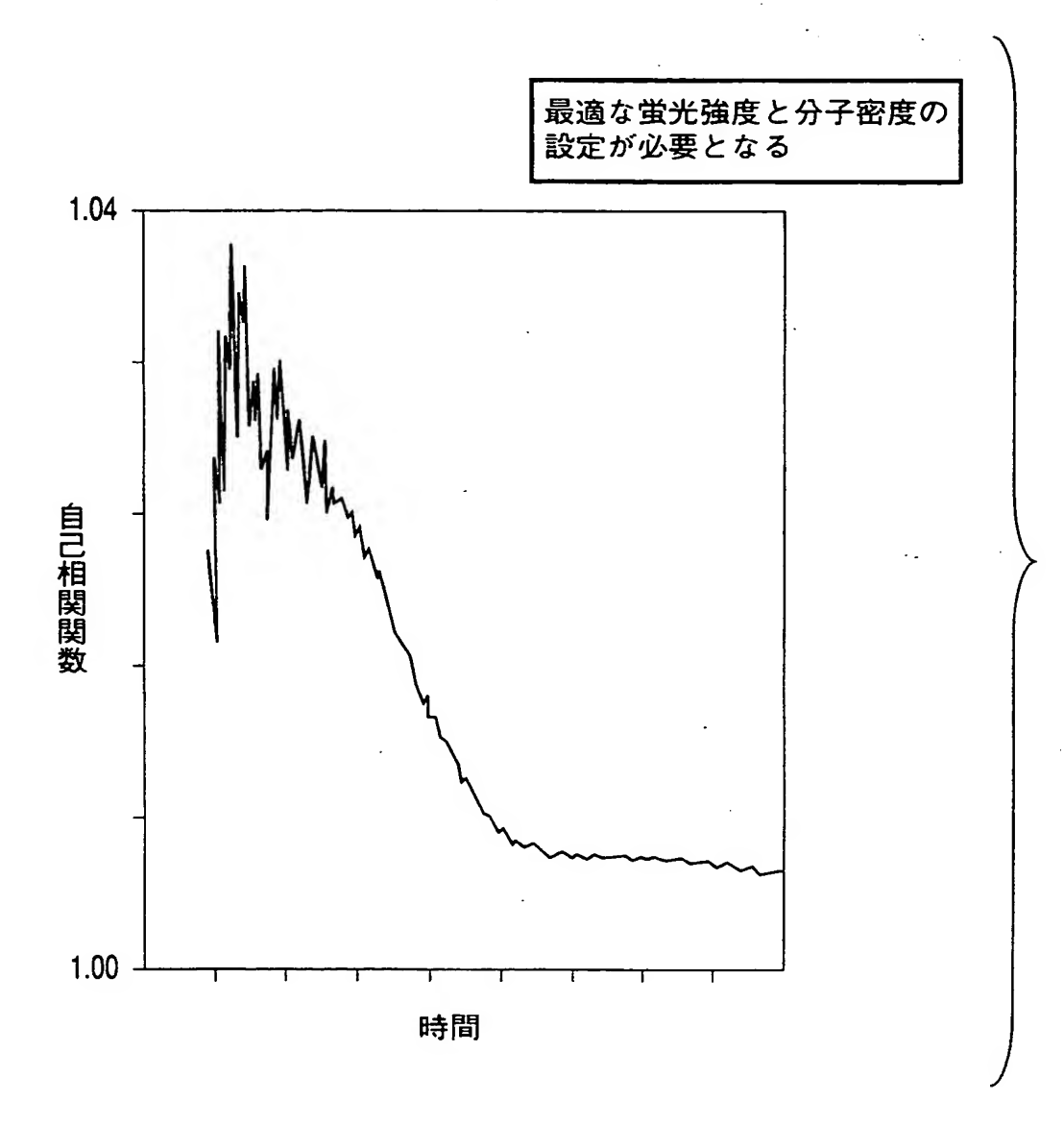
FIG. 4A



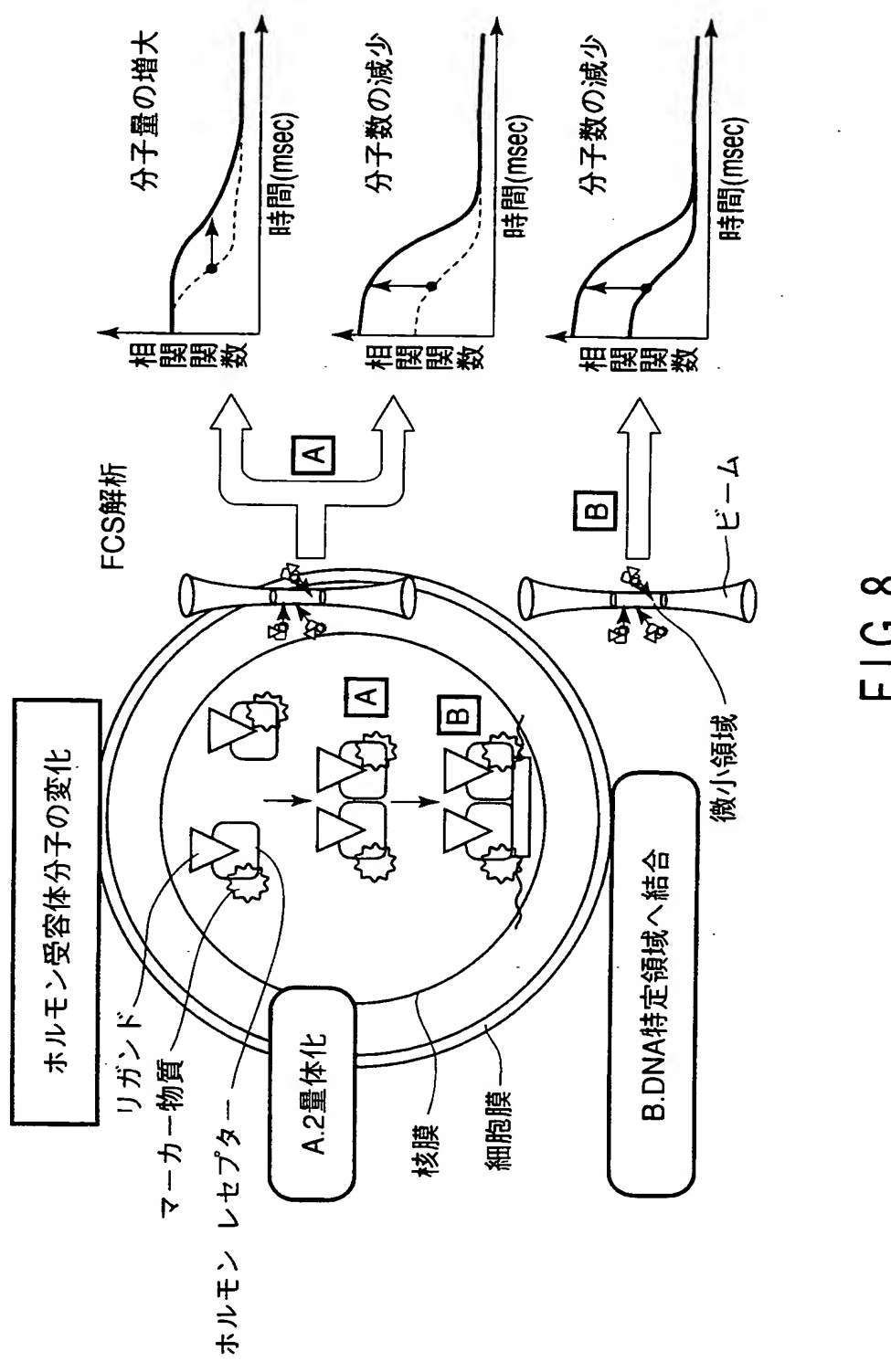


F I G. 5



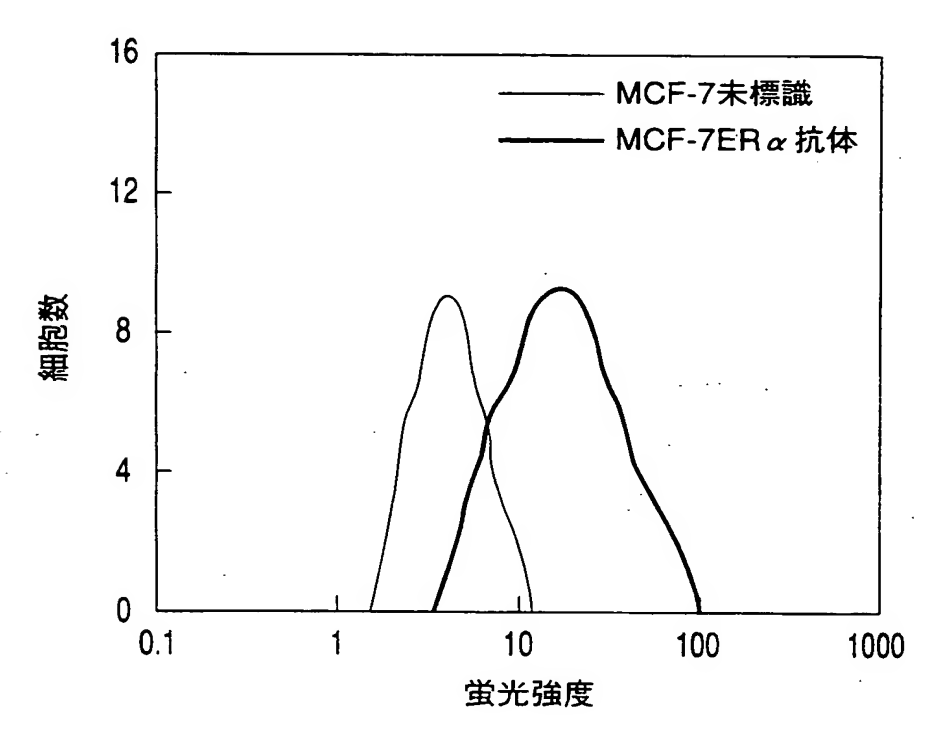


F1G.7

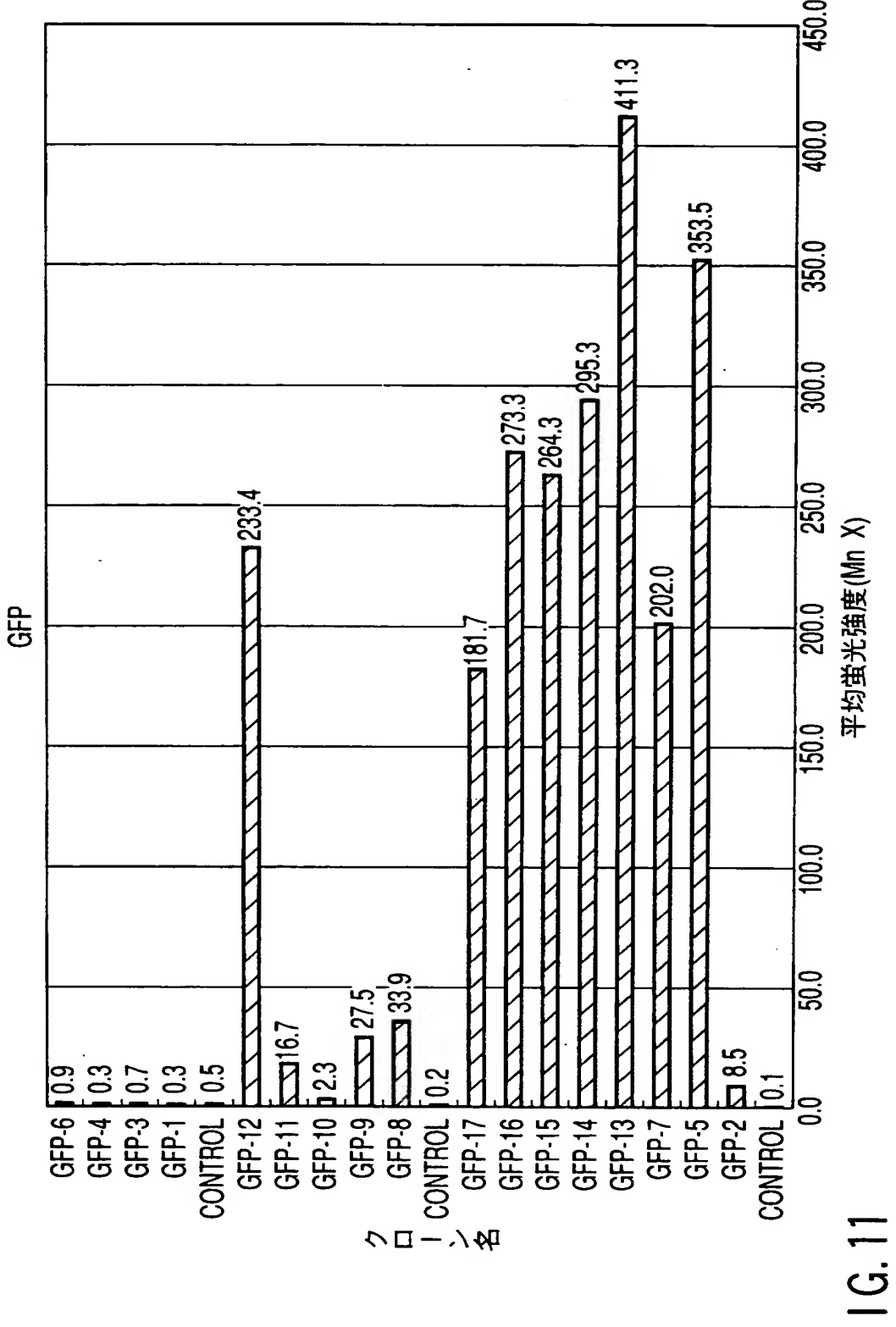


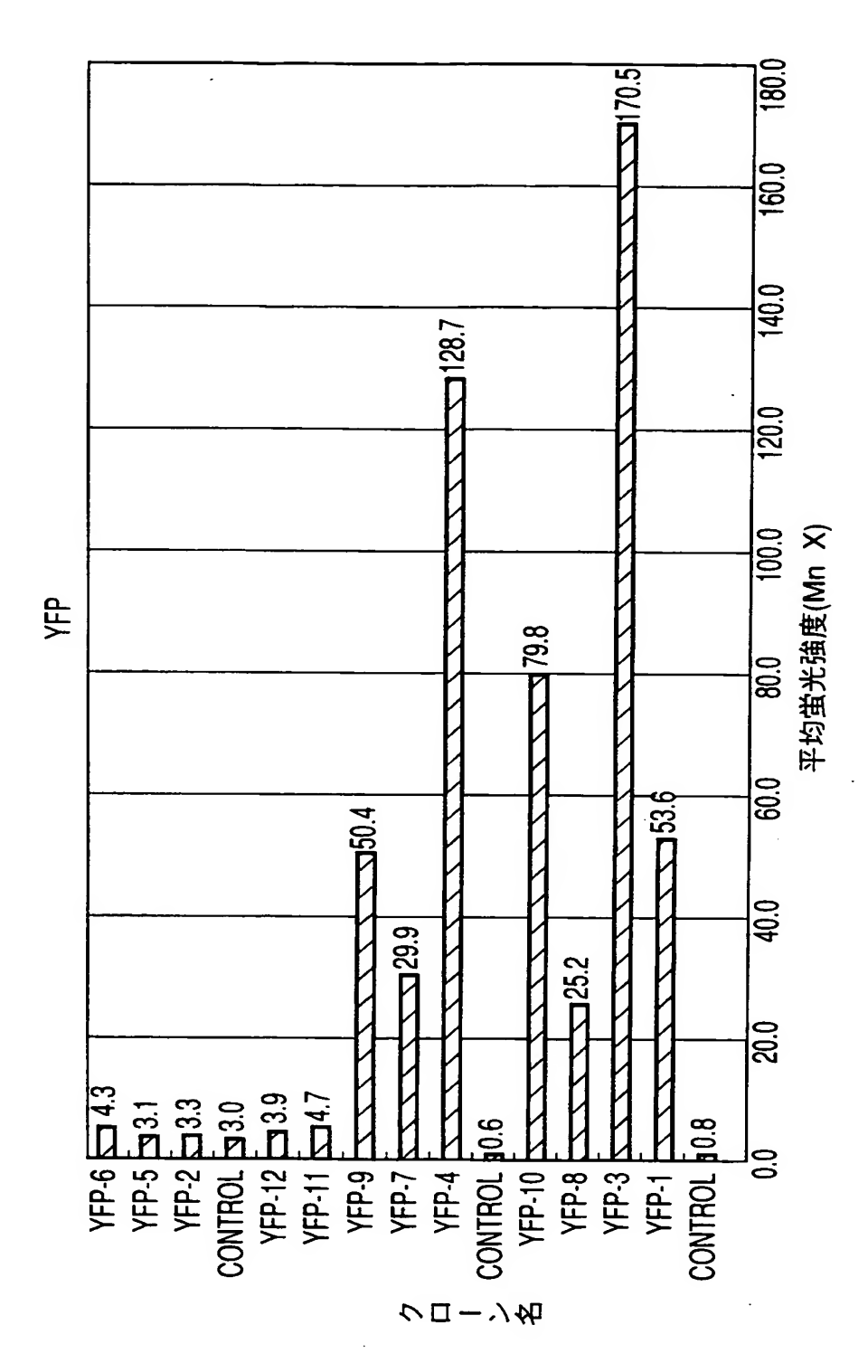
ESR B G ATC ACT CTC GGC ATG GAC GAG CTG TAC AAG TCC GGA CTC AGA TCT CGA GCT CAA GCT TGT GCC TOT TOT TOC ANG GITG TIT TOT CAG CTG TTA TOT CAN GAC ATG GAT ATA ANA AND TON CON TOT A ACC TTA CCT GTA AAC AGA GAG ACA CTG AAA AGG AAG GTT AGT GGG AAC CGT TGC GCC AGC CCT G GC. CIT AAT TCT. CCT : TCC TCC .TAC : AAC .TGC AGT CAA TCC ATC : TTA CCC CTG GAG CAC GGC TCC AT GCT GTG ATG AAT TAC AGC ATT CCC AGC AAT GTC ACT AAC TTG GAA GGT GGG CCT GGT CGG CAG A CC ACA AGE CCA AAT GTG TTG TGG CCA ACA CCT GGG CAC CTT TCT CCT TTA GTG GTC CAT CGC CA G'TTA TCA CAT CTG TAT GCG GAA CCT CAA AAG AGT CCC TGG TGT GAA GCA AGA TCG CTA GAA CAC GAT GCT CAC TTC TGC GCT GTC TGC AGC GAT TAC GCA TCG GG A TAC ATA CCT TCC TCC TAT GAC AGC CAC CAT GAA TAT CCA GCC ATG ACA TTC TAT AGC CCT A TAT CAC TAT GGA GTC TGG TGG TGT GAA GGA TGT AAG GCC TTT TATA AGA AGC ATT CAA GGA EGFP TT ACT GGT CCA GGT TCA AAG AGG (アミノ酸指定コドン

ى ك



F I G. 10





F 1 G. 12

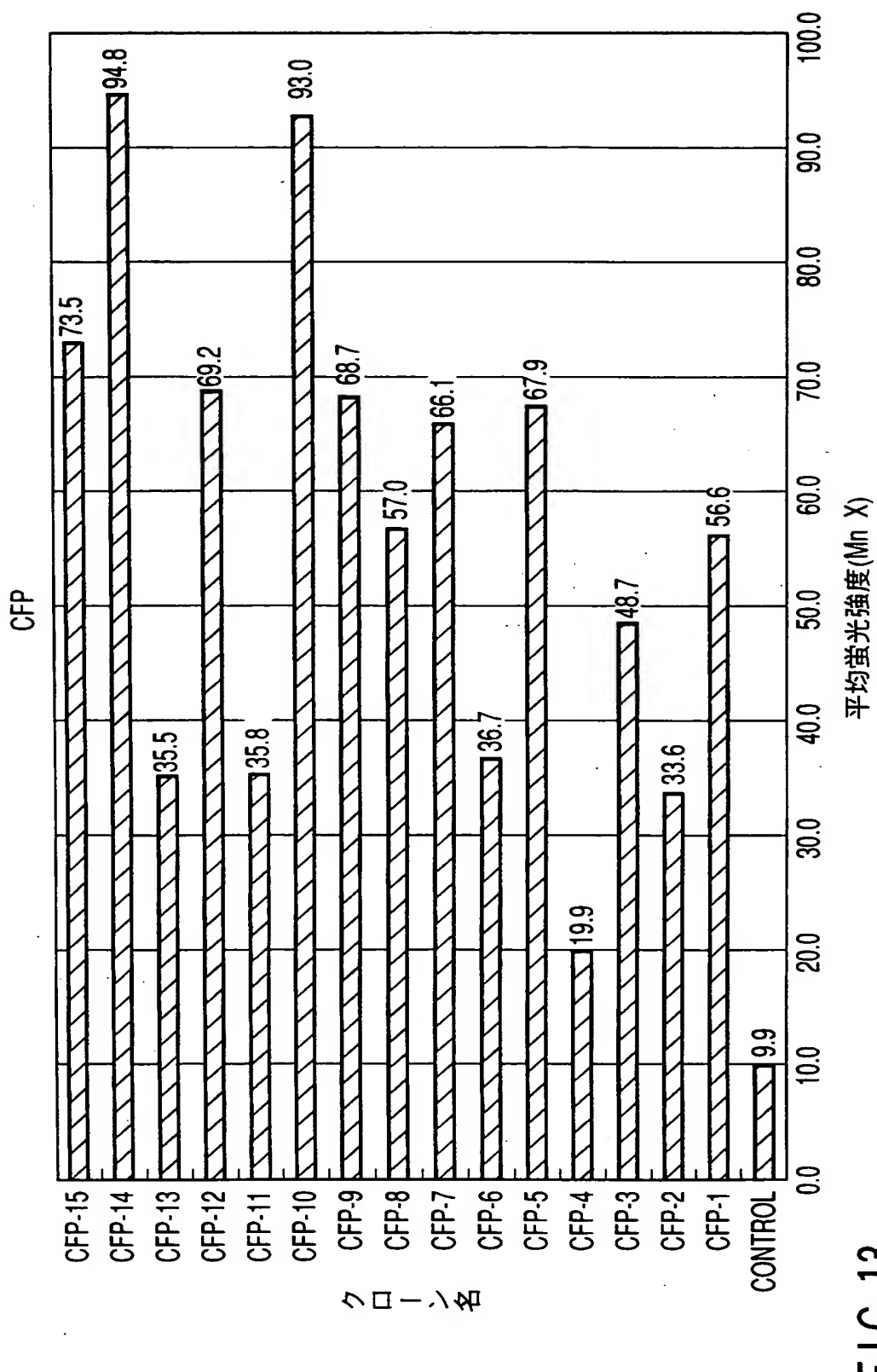
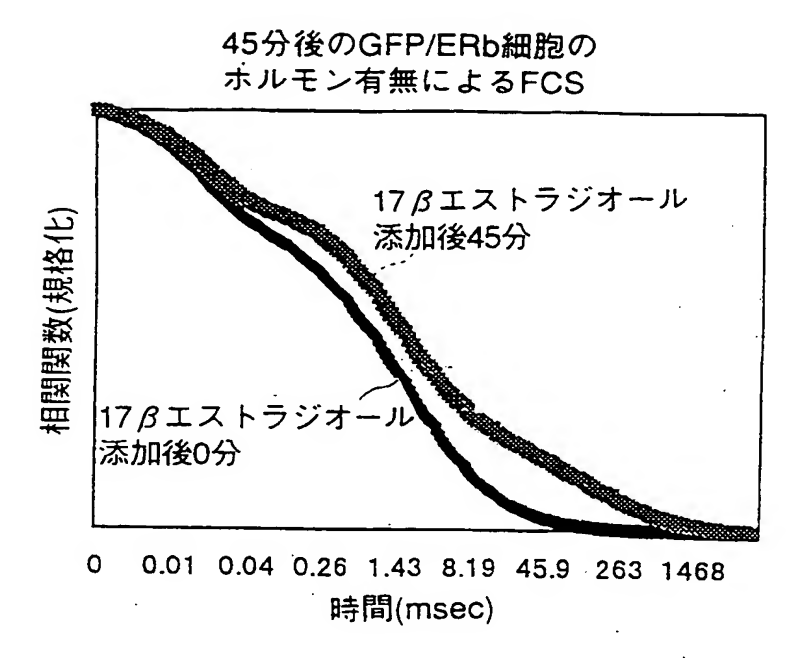


FIG. 13



F I G. 14

1/7

SEQUENCE LISTING

<110> OLYMPUS OPTICAL CO., LTD.

<120> Method for testing a substance interacting with hormone receptor.

<130> 00S0496P

<150> JP/11-209860

<151> 1999-07-23

<150> JP/2000-163475

<151> 2000-05-31

<150> JP/2000-163476

<151> 2000-05-31

<160> 3

<170> PatentIn Ver. 2.0

⟨210⟩ 1

<211> 1740

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (99).. (1688)

WO	01	/0 ′	79	19
• • • •				

1	4	N	በ	>	1
	ユ	v	v		

gttgacagcc attatacttg cccacgaatc tttgagaaca ttataatgac ctttgtgcct 60

cttcttgcaa ggtgttttct cagctgttat ctcaagac atg gat ata aaa aac tca 116 Met Asp Ile Lys Asn Ser

5

cca tct agc ctt aat tct cct tcc tcc tac aac tgc agt caa tcc atc 164

Pro Ser Ser Leu Asn Ser Pro Ser Ser Tyr Asn Cys Ser Gln Ser Ile

10 15 20

tta ccc ctg gag cac ggc tcc ata tac ata cct tcc tcc tat gta gac 212 Leu Pro Leu Glu His Gly Ser Ile Tyr Ile Pro Ser Ser Tyr Val Asp 25 30 35

agc cac cat gaa tat cca gcc atg aca ttc tat agc cct gct gtg atg 260 Ser His His Glu Tyr Pro Ala Met Thr Phe Tyr Ser Pro Ala Val Met

aat tac agc att ccc agc aat gtc act aac ttg gaa ggt ggg cct ggt 308
Asn Tyr Ser Ile Pro Ser Asn Val Thr Asn Leu Glu Gly Gly Pro Gly
55 60 65 70

cgg cag acc aca agc cca aat gtg ttg tgg cca aca cct ggg cac ctt 356
Arg Gln Thr Thr Ser Pro Asn Val Leu Trp Pro Thr Pro Gly His Leu
75 80 85

tct	cct	tta	gtg	gtc	cat	cgc	cag	tta	tca	cat	ctg	tat	gcg	gaa	cct	404
Ser	Pro	Leu	Val	Val	His	Arg	Gln	Leu	Ser	His	Leu	Tyr	Ala	Glu	Pro	
			90					95					100			
caa	aag	agt	ccc	tgg	tgt	gaa	gca	aga	tcg	cta	gaa	cac	acc	tta	cct	452
Gln	Lys	Ser	Pro	Trp	Cys	Glu	Ala	Arg	Ser	Leu	G1u	His	Thr	Leu	Pro	
		105					110					115				
gta	aac	aga	gag	aca	ctg	aaa	agg	aag	gtt	agt	ggg	aac	cgt	tgc	gcc	500
Val	Asn	Arg	Glu	Thr	Leu	Lys	Arg	Lys	Val	Ser	Gly	Asn	Arg	Cys	Ala	
	120					125					130					
agc	cct	gtt	act	ggt	cca	ggt	tca	aag	agg	gat	gct	cac	ttc	tgc	gct	548
Ser	Pro	Val	Thr	Gly	Pro	Gly	Ser	Lys	Arg	Asp	Ala	His	Phe	Cys	Ala	
135					140					145					150	
gtc	tgc	agc	gat	tac	gca	tcg	gga	tat	cac	tat	gga	gtc	tgg	tcg	tgt	596
Val	Cys	Ser	Asp	Tyr	Ala	Ser	Gly	Tyr	His	Tyr	Gly	Val	Trp	Ser	Cys	
				155					160					165		
				••												
gaa	gga	tgt	aag	gcc	ttt	ttt	aaa	aga	agc	att	caa	gga	cat	aat	gat	644
Glu	Gly	Cys	Lys	Ala	Phe	Phe	Lys	Arg	Ser	Ile	Gln	Gly	His	Asn	Asp	
			170					175				-	180			
tat	att	tgt	cca	gct	aca	aat	cag	tgt	aca	atc	gat	aaa	aac	cgg	cgc	692
Tyr	Ile	Cys	Pro	Ala	Thr	Asn	Gln	Cys	Thr	Ile	Asp	Lys	Asn	Arg	Arg	
		185					190					195				

740	atg	gga	gtg	gaa	tac	tgt	aag	cgg	ctt	cga	tgc	gcc	cag	tgc	agc	aag
	Met	Gly	Val	Glu	Tyr	Cys	Lys	Arg	Leu	Arg	Cys	Ala	Gln	Cys	Ser	Lys
					210					205					200	
788	cgg	gtg	ctt	cgc	tac	ggg	tgt	aga	gag	aga	cgg	tcc	ggc	tġt	aag	gtg
	Arg	Val	Leu	Arg	Tyr	G1y	Cys	Arg	Glu	Arg	Arg	Ser	Gly	Cys	Lys	Val
	230					225					220					215
836	aag	gcc	aag	ggc	gcc	tgt	cac	ctg	cag	gag	gac	gcc	agt	aga	cag	aga
	Lys	Ala	Lys	Gly	Ala	Cys	His	Leu	Gln	Glu	Asp	Ala	Ser	Arg	Gln	Arg
		245					240					235				
														•		
884	gcc	gac	ctg	ctg	ctg	gag	cgg	gtg	cga	ccc	gcg	cac	ggc	ggc	agt	aga
	Ala	Asp	Leu	Leu	Leu	Glu	Arg	Val	Arg	Pro	Ala	His	Gly	Gly	Ser	Arg
			260					255					250			
-																
932	ccc	ccg	gag	gct	gag	ctg	ctc	acc	ctc	gtg	cta	cag	gag	ccc	agc	ctg
	Pro	Pro	Glu	Ala	Glu	Leu	Leu	Thr	Leu	Val	Leu	Gln	Glu	Pro	Ser	Leu
				275					270					265		
980	atg	tcc	gcc	gag	acc	ttc	ccc	gcg	agt	ccc	cgc	agc	atc	ctg	gtg	cat
	Met	Ser	Ala	Glu	Thr	Phe	Pro	Ala	Ser	Pro	Arg	Ser	Ile	Leu	Val	His
					290					285					280	
										-						
1028	atc	atg	cac	gta	ttg	gag	aag	gac	gcc	ttg	aag	acc	ctg	tcc	atg	atg
	Ile	Met	His	Val	Leu	Glu	Lys	Asp	Ala	Leu	Lys	Thr	Leu	Ser	Met	Met
	310					305					300	-				295
												-				

agc	tgg	gcc	aag	aag	att	ccc	ggc	ttt	gtg	gag	ctc	agc	ctg	ttc	gac	1076
Ser	Trp	Ala	Lys	Lys	Ile	Pro	Gly	Phe	Val	Glu	Leu	Ser	Leu	Phe	Asp	
				315					320					325		
caa	gtg	cgg	ctc	ttg	gag	agc	tgt	tgg	atg	gag	gtg	tta	atg	atg	ggg	1124
								Trp								
0111	, GI	1116		Doa	010	001	0,0	335			vai	Dod		me c	Oly	
			330					ააა					340			
ctg	atg	tgg	cgc	tca	att	gac	cac	ccc	ggc	aag	ctc	atc	ttt	gct	cca	1172
Leu	Met	Trp	Arg	Ser	Ile	Asp	His	Pro	Gly	Lys	Leu	Ile	Phe	Ala	Pro	
		345					350					355				
							:	No. .								
gat	ctt	gtt	ctg	gac	agg	gat			aaa	tgc	gta	gaa	gga	att	ctg	1220
Asp	Leu	Val	Leu	Asp	Arg	Asp	Glu	Gly	Lys	Cys	Val	Glu	Gly	Ile	Leu	
	360					365					370					
											-					
gaa	atc	ttt	gac	atg	ctc	ctg	gca	act	act	tca	agg	ttt	cga	ឧឧធ	tta	1268
								Thr					_			1500
	116	1 116	nsp	MEC		Leu	nia	1111	1111		ut 8	1116	ur g	Glu		
375					380					385					390	
aaa	ctc	caa	cac	aaa	gaa	tat	ctc	tgt	gtc	aag	gcc	atg	atc	ctg	ctc	1316
Lys	Leu	Gln	His	Lys	Glu	Tyr	Leu	Cys	Val	Lys	Ala	Met	Ile	Leu	Leu	
				395					400					405		
aat	tcc	agt	atg	tac	cct	ctg	gtc	aca	gcg	acc	cag	gat	gct	gac	agc	1364
Asn	Ser	Ser	Met	Tyr	Pro	Leu	Val	Thr	Ala	Thr	G1n	Asp	Ala	Asp	Ser	
			410					415				•	420	•		
													- -			

agc	Cgg	aag	ctg	gct	cac	ttg	ctg	aac	gcc	gtg	acc	gat	gct	ttg	gtt	1412
_									Ala							
OCI	ть Б	425	Dou	1110	1110	Боа	430	11011		, 41		435				
		420					400				٠	100				
									.				4	_+_		1 460
																1460
Trp		He	Ala	Lys	Ser		He	Ser	Ser	GIn		Gin	Ser	Met	Arg	
	440					445					450					
ctg	gct	aac	ctc	ctg	atg	ctc	ctg	tcc	cac	gtc	agg	cat	gcg	agt	aac	1508
Leu	Ala	Asn	Leu	Leu	Met	Leu	Leu	Ser	His	Val	Arg	His	Ala	Ser	Asn	
45 5					460					465					470	
															-	
aag	ggc	atg	gaa	cat	ctg	ctc	aac	atg	aag	tgc	aaa	aat	gtg	gtc	cca	1556
Lys	Gly	Met	Glu	His	Leu	Leu	Asn	Met	Lys	Cys	Lys	Asn	Val	Val	Pro	
		-		475					480					485		
												·				
gtg	tat	gac	ctg	ctg	ctg	gag	atg	ctg	aat	gcc	cac	gtg	ctt	cgc	ggg	1604
									Asn							
		•	490					495					500	_	-	
tøc	ลลซ	tcc	tcc	atc	acø	σσσ	tcc	ភ ភភ	tgc	agc	CCF	gca	gag	gac	agt.	1652
									Cys							1002
Cys	Lys			116	1111	dry		Old	Cys	261	110		Olu	nsp		
		505					510					515		•		
																1.000
	_					_			cag		_	tgac	gcct	gg		1698
Lys	Ser	Lys	Glu	Gly	Ser	Gln	Asn	Pro	Gln	Ser	Gln					
	520					525					530					

7/7

	1740
ccctgaggtg aactggccca cagaggtcac aagctgaagc gt	1740
<210> 2	
<211> 22	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<400> 2	
gtgcctcttc ttgcaaggtg tt	22
•	
<210> 3	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<400> 3	
teagettata acetetataa	20

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/04930

	FICATION OF SUBJECT MATTER C1 G01N33/68, C12N15/09, C12Q	1/68, G01N15/00, G01N21/	78, G01N33/566								
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC										
B. FIELDS	SEARCHED										
Minimum do Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ G01N33/68, C12N15/09, C12Q1/68, G01N15/00, G01N21/78, G01N33/566										
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched											
	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) Genbank/EMBL/DDBJ, WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), MEDLINE (STN)										
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT										
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.								
A	WO, 9323431, Al (Baylor College 25 November, 1993 (25.11.93) & JP, 7-509694, A & US, 53647 & EP, 745121, Al	1-29									
A	EP, 264185, A (Baylor College of 01 July, 1988 (01.07.88) & JP, 63-158462, A	1-29									
A	WIDENGREN, J., et al., "Fluorescence correlation spectroscopy as a tool to investigate chemical reactions in solutions and cell surfaces", Cellar and Molecular Biology (1998), Vol.44, No.5, p.857-879										
	•										
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.									
"A" docum conside "E" earlier date "L" docum cited to specia "O" docum means "P" docum	l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other l reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later the priority date claimed	"I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family									
	actual completion of the international search September, 2000 (27.09.00)	Date of mailing of the international sear 10 October, 2000 (10									
Jap	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer									
Facsimile 1	NO.	Telephone No.									

_									
A. 発明の原	はする分野の分類(国際特許分類(IPC))								
Int. Cl' GO1N	33/68, C12N15/09, C12Q1/68, G01N15/00, G01N	N21/78, G01N33/566							
	Tった分野 小限資料(国際特許分類(IPC))								
MEC! DICA									
Int. Cl ⁷ G01N33/68, C12N15/09, C12Q1/68, G01N15/00, G01N21/78, G01N33/566									
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの									
国際調本で毎日	用した電子データベース(データベースの名称、	調本に使用した用語)							
	L/DDBJ, WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), MEDLIN		•						
C. 関連す	 ると認められる文献	·	-						
引用文献の			関連する						
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号						
A	WO, 9323431, A1 (Baylor College of		1 - 29						
	(25. 11. 93) &JP, 7-509694, A &US, 536	4791, A &EP, 745121, A1							
A	EP, 264185, A (Baylor College of Me	dicine) 1.7月.1988	1-29						
	(01.07.88) &JP, 63-158462, A								
A	WIDENGREN, J., et al., "Fluorescen	ce correlation spectroscopy	1 – 2 9						
	as a tool to investigate chemica								
	and cell surfaces", Celllar and M								
	Vol. 44, No. 5, p. 857-879								
□ C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。						
* 引用文献	のカテゴリー	の日の後に公表された文献							
「A」特に関	連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表る 出願と矛盾するものではなく、							
	願日前の出願または特許であるが、国際出願日	の理解のために引用するもの							
	公表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考:							
	主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、							
	理由を付す)	上の文献との、当業者にとって!							
	よる開示、使用、展示等に言及する文献 願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	よって進歩性がないと考えられる「&」同一パテントファミリー文献	2 8 07						
国際調査を完		国際調査報告の発送日							
	27.09.00	10.1	0.00						
	の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4B 9358						
	国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915	小春 道明	5						
	都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	ー 内線 3448						